

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

#### Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

#### About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



#### A propos de ce livre

Ceci est une copie numérique d'un ouvrage conservé depuis des générations dans les rayonnages d'une bibliothèque avant d'être numérisé avec précaution par Google dans le cadre d'un projet visant à permettre aux internautes de découvrir l'ensemble du patrimoine littéraire mondial en ligne.

Ce livre étant relativement ancien, il n'est plus protégé par la loi sur les droits d'auteur et appartient à présent au domaine public. L'expression "appartenir au domaine public" signifie que le livre en question n'a jamais été soumis aux droits d'auteur ou que ses droits légaux sont arrivés à expiration. Les conditions requises pour qu'un livre tombe dans le domaine public peuvent varier d'un pays à l'autre. Les livres libres de droit sont autant de liens avec le passé. Ils sont les témoins de la richesse de notre histoire, de notre patrimoine culturel et de la connaissance humaine et sont trop souvent difficilement accessibles au public.

Les notes de bas de page et autres annotations en marge du texte présentes dans le volume original sont reprises dans ce fichier, comme un souvenir du long chemin parcouru par l'ouvrage depuis la maison d'édition en passant par la bibliothèque pour finalement se retrouver entre vos mains.

#### Consignes d'utilisation

Google est fier de travailler en partenariat avec des bibliothèques à la numérisation des ouvrages appartenant au domaine public et de les rendre ainsi accessibles à tous. Ces livres sont en effet la propriété de tous et de toutes et nous sommes tout simplement les gardiens de ce patrimoine. Il s'agit toutefois d'un projet coûteux. Par conséquent et en vue de poursuivre la diffusion de ces ressources inépuisables, nous avons pris les dispositions nécessaires afin de prévenir les éventuels abus auxquels pourraient se livrer des sites marchands tiers, notamment en instaurant des contraintes techniques relatives aux requêtes automatisées.

Nous vous demandons également de:

- + Ne pas utiliser les fichiers à des fins commerciales Nous avons conçu le programme Google Recherche de Livres à l'usage des particuliers. Nous vous demandons donc d'utiliser uniquement ces fichiers à des fins personnelles. Ils ne sauraient en effet être employés dans un quelconque but commercial.
- + Ne pas procéder à des requêtes automatisées N'envoyez aucune requête automatisée quelle qu'elle soit au système Google. Si vous effectuez des recherches concernant les logiciels de traduction, la reconnaissance optique de caractères ou tout autre domaine nécessitant de disposer d'importantes quantités de texte, n'hésitez pas à nous contacter. Nous encourageons pour la réalisation de ce type de travaux l'utilisation des ouvrages et documents appartenant au domaine public et serions heureux de vous être utile.
- + Ne pas supprimer l'attribution Le filigrane Google contenu dans chaque fichier est indispensable pour informer les internautes de notre projet et leur permettre d'accéder à davantage de documents par l'intermédiaire du Programme Google Recherche de Livres. Ne le supprimez en aucun cas.
- + Rester dans la légalité Quelle que soit l'utilisation que vous comptez faire des fichiers, n'oubliez pas qu'il est de votre responsabilité de veiller à respecter la loi. Si un ouvrage appartient au domaine public américain, n'en déduisez pas pour autant qu'il en va de même dans les autres pays. La durée légale des droits d'auteur d'un livre varie d'un pays à l'autre. Nous ne sommes donc pas en mesure de répertorier les ouvrages dont l'utilisation est autorisée et ceux dont elle ne l'est pas. Ne croyez pas que le simple fait d'afficher un livre sur Google Recherche de Livres signifie que celui-ci peut être utilisé de quelque façon que ce soit dans le monde entier. La condamnation à laquelle vous vous exposeriez en cas de violation des droits d'auteur peut être sévère.

#### À propos du service Google Recherche de Livres

En favorisant la recherche et l'accès à un nombre croissant de livres disponibles dans de nombreuses langues, dont le français, Google souhaite contribuer à promouvoir la diversité culturelle grâce à Google Recherche de Livres. En effet, le Programme Google Recherche de Livres permet aux internautes de découvrir le patrimoine littéraire mondial, tout en aidant les auteurs et les éditeurs à élargir leur public. Vous pouvez effectuer des recherches en ligne dans le texte intégral de cet ouvrage à l'adresse <a href="http://books.google.com">http://books.google.com</a>

# H. DUBIEF

MANUEL

DE

# MICROBIOLOGIE

avec 162 figures dans le texte et 8 planches en couleur hors texte Par 1



MEDICALL,



LIBRAS

Gift Stanford University

- NAMED WHEN BOTH OF LAND





# MANUEL PRATIQUE

DE

# **MICROBIOLOGIE**



## MANUEL PRATIQUE

DE

# MICROBIOLOGIE

COMPRENANT

LES FERMENTATIONS, LA PHYSIOLOGIE

LA TECHNIQUE HISTOLOGIQUE, LA CULTURE DES BACTÉRIES

ET L'ÉTUDE DES PRINCIPALES MALADIES

D'ORIGINE BACTÉRIENNE

PAR

#### LE DR H. DUBIEF

Ancien interne, Lauréat des hôpitaux de Paris Lauréat de la Faculté de médecine

## A. MALOINE

GRANDE LIBRAIRIE MÉDICALE 91, Boulevard St Germain. - PARIS

#### **PARIS**

OCTAVE DOIN, ÉDITEUR 8, place de l'odéon, 8

1888

Tous droits réservés.

•

•

•

•

•

为81 1888

#### A MON VÉNÉRÉ MAITRE

#### M. LE D' DUJARDIN-BEAUMETZ

Membre de l'Académie de médecine Membre du conseil d'Hygiène et de Salubrité de la Seine Médecin de l'hôpital Cochin Officier de la Légion d'honneur.

82380



# PRÉFACE

Il ne sera pas inutile, avant d'aborder l'étude de notre sujet, d'apprendre au lecteur comment, pourquoi ce livre a été composé et dans quel esprit il a été conçu.

Il n'existe pas, en France, un manuel élémentaire de bactériologie : certains traités, traduits des auteurs étrangers, sont diffus ou incomplets; les livres français, dus à la plume de savants maîtres, s'adressent à un public déjà versé dans l'étude difficile des bactéries et ne sont pas des livres élémentaires. L'absence d'un livre de proportions modestes, où les élèves pourraient trouver tous les petits détails de la technique à côté de notions générales sur les bactéries, était donc préjudiciable à la diffusion des notions microbiologiques.

Je ne me serais certes pas senti le courage de combler une pareille lacune si je n'avais été soutenu et encouragé par mon cher maître M. le D' Dujardin-Beaumetz. Suivant la règle pleine de libéralisme qu'il s'est tracée depuis plusieurs années, ce maître éminent veut bien associer ses élèves au brillant enseignement qui attire autour de lui un nombreux et sympathique auditoire. S'occupant en ce moment de toutes les questions qui touchent à l'hygiène et à la prophylaxie, il a pensé que, dans l'état actuel de la science, l'enseignement de l'hygiène est inséparable de celui de la bactériologie, et il a bien voulu me confier la tâche ardue et difficile d'exposer, dans une série de leçons, les notions de microbiologie, aujourd'hui indispensables au bagage scientifique de tout médecin vraiment instruit; en même temps, il me témoigna le désir que la substance de ces leçons fût étendue et rassemblée dans un petit traité, destiné à initier les élèves travailleurs à cette étude des microbes à la fois si difficile et si passionnante.

On voit donc que c'est là un livre qui n'a pas la prétention de s'élever à la hauteur d'un grand traité de bactériologie : il représente seulement la substance de quelques leçons, ordonnée sous forme de manuel. Pour les mêmes raisons, il ne faut pas chercher ici un travail purement personnel; cependant, j'ai pu vérifier par moimême presque tous les faits que j'avance; autant qu'il m'a été possible, les descriptions ont été faites, ainsi que les planches de l'ouvrage, sur des préparations originales.

Ce manuel est divisé en quatre livres ou parties :

Livre premier : Etude des fermentations.

LIVRE SECOND: Histoire naturelle, anatomie et physiologie des bactéries.

Livre troisième : Technique histologique, cultures et inoculations des bactéries.

Livre quatrième : Etude des principales maladies causées par les bactéries.

En plaçant en tête de cet ouvrage l'étude des fermentations, je n'ai pas seulement été poussé par l'intérêt historique : il faut bien se pénétrer de cette idée, trop méconnue dans le monde médical, que le peu que nous savons sur la physiologie des bactéries, nous a été appris par l'étude des fermentations. Bien avant Pasteur, des esprits éminents, éclairés par une clairvoyance véritablement prophétique, avaient compris l'importance de la connaissance des phénomènes de la fermentation pour l'étude des maladies; c'est ainsi que Robert Boyle écrivait, il y a plus de deux siècles, dans son Essai sur la partie pathologique de la physique:

« Qu'on me permette d'exprimer l'opinion que celui qui comprend la fermentation et la nature des ferments, sera probablement plus apte que celui qui les ignore à donner une explication convenable de diverses maladies (les fièvres, par exemple), qu'il n'aurait sans doute jamais bien conçues, sans jeter un coup d'œil dans la doctrine des fermentations. »

Ces paroles sembleraient avoir été écrites hier, et il n'est pas un médecin qui ne consentirait aujourd'hui à les signer. C'est pourquoi, persuadé de l'utilité incontestable de cette étude, j'ai, contrairement à l'exemple qui nous est fourni par nos traités classiques, donné une place aussi large que possible aux fermentations qui sont, pour moi, une introduction nécessaire à l'étude de la bactériologie.

Je me suis efforcé de donner à la partie technique (histologie et cultures) tout le développement compatible avec le format de ce livre; il n'est pas de détail négligeable pour un commençant qui risque, faute d'un guide, de perdre, sans profit, tout le fruit d'un travail assidu.

Je ne puis terminer ces quelques lignes d'avertissement, sans remercier ici ceux qui m'ont aidé dans ma tâche. Je dois le dire hautement, c'est grâce à l'inépuisable bonté de M. le D' Dujardin-Beaumetz que je dois d'avoir pu mener à bien ce petit manuel; ce bon maître n'a rien négligé pour que j'aie entre les mains tous les instruments de travail; grâce à sa munificence, j'ai eu à ma disposition une installation bactériologique des plus complètes. Aussi, j'espère qu'il me pardonnera de tromper sa modestie en plaçant son nom en tête de cet ouvrage, comme un bien faible témoignage de ma reconnaissance.

Je tiens à rendre ici un hommage mérité à ma chère sœur, collaborateur modeste, dont l'infati gable dévouement et l'amitié éclairée n'ont cessé de me prêter le plus intelligent concours.

Je veux également remercier mes bons amis

Hippolyte et René Peyrol, ainsi que M. I. Bonheur, qui ont bien voulu me prêter leur remarquable talent d'artistes, pour m'aider dans la confection des dessins et des planches de cet ouvrage.

Enfin, je veux adresser tous mes remercîments à mon éditeur, M. Doin, pour l'empressement et le soin qu'il a mis dans la confection de la partie matérielle du livre.

Dr H. Dubief.

### MANUEL PRATIQUE

DE

# MICROBIOLOGIE

### LIVRE PREMIER

#### LES FERMENTATIONS

### CHAPITRE PREMIER

### LA FERMENTATION EN GÉNÉRAL

Depuis les temps les plus reculés, l'homme connaissait la fabrication du vin par l'écrasement du raisin; depuis un temps immémorial, on avait appris à fabriquer la bière en mettant dans du moût d'orge germée le résidu d'une opération antérieure : le phénomène d'ébullition qui se manifeste dans ces opérations a bien évidemment donné naissance au mot qui le désigne, et fermentation dérive sûrement de fervere, bouillir. Le phénomène brut étant bien observé, sa nature était inconnue, et, plus tard, on prit l'habitude

d'étendre le terme de fermentation à beaucoup d'autres phenomènes chimiques dans lesquels on voit certains corps se modifier, disparaître sous l'influence d'une cause inconnue et ne pouvant être at tribuée aux agents physiques et chimiques habituellement usités.

De toute antiquité on connaissait un certain nombre de liquides fermentés, le vin, la biere, l'hydromel; à l'origine de toutes les grandes civilisations on trouve une divinité symbolisant ces boissons fermentees, ce sont, par exemple : Osiris en Egypte, Bacchus chez les Grecs, Noé dans la légende israelite. Mais, si l'existence et l'utilité de la fermentation n'étaient ignorées de personne, il était loin d'en être ainsi pour ce qui regarde sa cause et sa nature.

Les alchimistes confondaient, sous le nom genérique de « fermentation », une foule de réactions chimiques les plus diverses, mais principalement celles qui s'accompagnaient d'effervescence, par exemple l'action des acides sur la craie; Van Helmont cependant distingua la formation d'un gaz spécial pendant la fermentation du raisin.

C'est Lémery qui cherche, le premier, à débrouiller toute cette confusion : il sépare l'effervescence des acides avec les alcalis, de la fermentation qui arrive dans le moût ou dans le pain entrain de lever.

Il faut arriver a l'immortel Lavoisier pour voir la science enfin dotée d'une explication expérimentale de la fermentation.

La balance à la main, cet homme de génie montre que la fermentation alcoolique n'est autre que le dédoublement du sucre en alcool et en acide carbonique; par d'habiles analyses, il cherche a établir le lien numérique qui reunit le sucre d'une part et les produits de son dedoublement d'autre part. Cependant Lavoisier, tout en constatant la nature des reactions, n'en avait pas connu la cause; et c'est seulement vers l'annie 1860 qu'on sait d'une façon certaine que la série des phenomènes de décomposition et de fermentation est liée d'une manière immediate à la vie et à la végetation d'organismes inférieurs, champignons ou bactéries.

C'est à M. Pasteur qu'appartient tout entière la gloire d'avoir montre la réalite de cette théorie ritaliste des fermentations.

Par une serie d'expériences qui resteront des modèles de rigueur scientifique, l'illustre experimentateur renversa les idees de ses contradicteurs, et réussit a fixer definitivement la nature des fermentations. Cette théorie vitaliste avait dejà eté entrevue pour la fermentation alécolique par Cagniard de Latour en 1828 et par Schwann en 1837, mais, quel que soit leur mérite, ils n'avaient pas su tirer de leurs observations des déductions d'une portée génerale, ni en devoiler le seus véritable.

Après avoir ainsi rapidement passé en revue les phases par lesquelles a passé l'idée de fermentation, il importe de bien fixer ce que, dans l'état actuel de nos connaissances, on doit designer par ce nom.

Le mot de fermentation doit, selon nous, désigner une serie de phenomènes chimiques, se développant sous l'influence de l'activité d'un organisme vivant; sans cellule vivante, pas de fermentation à proprement parler.

Certaines reactions chimiques, la lumiere (Duclaux), peuvent transformer le sucre en alcool et en acide carbonique, ce n'est pas là une fermentation, il faut qu'il s'y ajoute un autre facteur, la levure vivante. Mais, pour qu'on donne à cet acte vital le nom spécial de fermentation, diffère til donc des phenomènes qui se passent dans d'autres organismes? En aucune façon, et les fermentations ne sont que des cas particuliers des reactions chimiques qui se passent dans toutes les cellules vivantes; et, si ces phénomènes ont eté classes à part, c'est que pendant longtemps leur véritable cause était ignorée. Voici un fait, qui montre bien que la vie des levures et des ferments en général ne diffère en rien de la vie de toute cellule vivante :

Dans un vase à large ouverture, ou l'acces de l'air se fait facilement, placez un liquide sucré et semez-y quelques grains de levûre, dans un vase plein de terre, plantez une betterave munie de ses feuilles. La levûre va proliferer, se multiplier en nombre infini; la betterave va emettre de nouvelles feuilles, une hampe florifère, des fruits, des graines. La végetation de la levûre s'est faite aux depens du sucre du liquide, la végétation de la betterave aux dépens du sucre contenu dans son énorme racine; il a disparu dans les deux cas sous forme d'eau et d'acide carbonique.

Modifions l'experience : plaçons la levûre de telle sorte que l'acces de l'oxygene soit supprimé, mettons la betterave dans l'acide carbonique, le phénomene change de face. Dans les deux cas, la végétation s'arrête bientôt; mais nous voyons apparaître, soit dans le liquide, soit dans la racine, l'alcool; et, en somme, il n'y a aucune différence d'action entre la cellule végétale de la levûre et la cellule végétale de la betterave.

Voici encore une autre expérience due à M. Pasteur : cet habile expérimentateur prit 48 prunes de Monsieur; 24 furent mises sous une cloche où pouvait, en grande abondance, arriver de l'air pur, les 24 autres furent placées dans une cloche analogue, mais contenant de l'acide carbonique. Au bout de quelques jours, on ouvrit les deux cloches : les prunes qui avaient séjourné dans l'air s'étaient légèrement ramolfies, la pulpe en était devenue succulente, gorgée d'un délicieux jus sucré. Celles, au contraire, qui avaient été maintenues dans l'acide carbonique étaient restées dures, leur goût sucré avait presque disparu et etait remplacé par un goût acre et peu agréable; elles contenaient de l'alcool en quantité assez notable, puisque M. Pasteur put, de ces 24 prunes, retirer 6 gr. 5 de ce liquide, c'est à-direplus de 1 p. 100 du poids total des prunes. Ici encore, les cellules des deux lots de prunes avaient bien les mêmes propriétes, mais il avait suffi de les faire vivre dans un milien different pour leur faire produire des substances totalement dissemblables.

Mais, s'il en est ainsi, l'histoire des fermentations renfermerait toute la chimie biologique, et son etude comporterait l'ensemble de toutes les réactions accomplies dans les êtres vivants Nous ne donnerons pas une pareille extension à notre sujet et nous restreindrons le mot de fermentation à l'étude des réactions chimiques produites par des vegetaux inférieurs unicellulaires; cette étude d'ailleurs, ainsi qu'on l'a fait remarquer, pourrait servir d'une admirable introduction à la chimie des êtres vivants et à la physiologie genérale.

A chaque fermentation correspond un organisme spécial : remplaçons la levûre de bière par une cellule de levàre lactique, le sucre disparait, mais, au lieu d'alcool et d'acide carbonique, nous trouvons de l'acide lactique; mettez-y le bacille butyrique, on voit le sucre se transformer partiellement en acide butyrique. Chaque espèce de ferment possede donc des propriétés qui la rendent apte à produire des réactions chimiques diverses et spécifiques; mais toutes ces réactions ne se font pas sous l'influence d'une force spéciale qui leur est propre, et chaque espèce obeit aux lois générales de la chimie biologique. La question de l'origine des ferments étant hée à celle de la génération spontanée, nous renvoyons le lecteur à cet article qui sera traité au ivre II.

#### CHAPITRE H

FERMENTATION ALCOOLIQUE. - LES LEVURES

Historique. - G'est Leuwenhoek, qui, le premier, en 1680, examinant la levûre au microscope vit manifestement qu'elle est composée d'une multitude de petits globules, de forme variant entre une sphère irrégulière et un ovoide. Cependant, malgré l'importance de cette découverte, il n'en tira aucune conclusion physiologique, et ne reconnut pas dans la levûre la presence d'êtres organises.

Fabroni, en 1787, s'exprime ainsi : « La matière qui décompose le sucre est une substance végéto-animale ; elle siège dans des utricules particuliers, dans le raisin comme dans le ble. En écrasant le raisin, on méle cette matière glutineuse avec le sucre ; dès que les deux matières sont en contact, l'effervescence et la fermentation commencent.

D'apres Thénard, si l'on abandonne à la fermentation spontance un jus sucré quelconque, il se forme après l'operation un dépôt dans le fond du vase, dépôt qui, morphologiquement, ne peut être distingué de la levère de biere et, comme elle, possède la propriete de faire fermenter les dissolutions de sucre dans l'eau: Thénard pensait que la levûre, donnant beaucoup d'animoniaque à la distillation, etait d'origine animale, mais il a méconnu sa nature d'être vivant.

Gay Lussac demontre que, tant qu'on soustrait à l'influence de l'air le jus sucré du raisin, on ne voit pas apparaître la fermentation. Il fait jouer le principal rôle à l'oxygène, mais uniquement pour provoquer e commencement du phénomène, admettant qu'une fois la fermentation en train, elle pouvait se continuer sans l'intervention de ce gaz.

En 1828, Colin démontre que diverses substances azotées, déjà altérées, pouvaient determiner la fermentation alcoolique sans avoir rien de commun avec la levure.

La question traitée uniquement au point de vue chimique était encore loin d'être résolue lorsque Cagniard de Latour reprit les observations microscopiques laissées de côté depuis Leuwenhock. Jusqu'à lui, la levûre était considérée comme un precipite, principe immédiat dégagé des sucres en fermentation.

Il démontra que la levûre est un être vivant pouvant se reproduire par bourgeonnement et appartenant probablement au règne végetal, et il avança l'idee que c'est probablement aux phenomènes vegetatifs de cette cellule vivante qu'est dù le dégagement d'acide carbonique et la production d'alcool. Les discussions commencement alors pour lui assigner une place botanique; nous exposerons plus loin ces conl'incontestable valeur des travaux de Cagniard de Latour, ses idées ne furent pas acceptées, combattues qu'elles furent par Lichig, dont les idees étaient généralement adoptées. Cet eminent chimiste n'admet tait pas, même après les expériences de Pasteur, que la fermentation alcoolique fût le résultat de la vie des globules de la levûre ; d'après lui, la levûre est en putréfaction et, comme telle, en état de mouvement moléculaire perpétuel : si à ce moment on la met en contact avec un corps instable, elle lui communique un mouvement analogue et, une fois cette première impulsion reque, les éléments du corps se séparent d'eux-mêmes, tendant à se dédoubler en produits de plus en plus simples.

Cependant, les admirables travaux de Pasteur l'avaient généralement emporté sur les idées de Licbig, et la théorie physiologique triomphait de plus en plus, malgré l'opposition de Berzélius, qui traitait l'organisation de la levûre de rêverie poético-scientitique et de Mitscherlich, qui ne voyait dans la fermentation qu'une action de contact. Liebig lui-même, tout en défendant énergiquement les idées qui lui étaient chères, avoua que la théorie physiologique de Pasteur n'est pas opposée à la théorie mécanique dont il se faisait l'apôtre.

Actuellement, le rôle de la levûre est universellement adopté, et la théorie physiologique a triomphé, grâce surtout aux recherches de Pasteur.

Morphologie de la levure. Nous prendrons

comme type de notre description la levûre de bière, qui est la plus connue, et l'une des plus faciles à se procurer à l'état de pureté; c'est elle surtout qui a servi de pivot aux nombreux et remarquables travaux sur les termentations que nous avons essaye de de résumer plus haut.

Pour se procurer de la levûre de bière, il suffit de prendre quelques grammes du liquide composant la bière en train de fermenter et connu sous le nom de moût de bière, quel que soit d'ailleurs le procédé employé; on filtre ce liquide, soit avec du papier, soit sur un morceau de plâtre fin : il reste sur le filtre une substance pâteuse, blanchâtre, qui est la levûre. Transportons un minime fragment de cette pâte délayée dans un peu d'eau sous le microscope, et voyons sous quel aspect elle se présente ; il faut se servir, pour faire cet examen avec fruit, d'un grossissement de 350 à 400 diamètres :

Si l'on examine la levûre au repos, c'est-à dire séparée de tout liquide sucré nutritif, elle se présente sous l'aspect de globules de forme généralement ronde ou plutôt ovale, ayant de 8 à 9 milliemes de millimètre dans leur plus grand diamètre; ils sont ordinairement isolés, mais quelquefois reunis deux à deux. Le contour de cette levûre au repos n'est pas tout à fait régulier, et le bord legerement sinueux montre que, sous l'influence de cette sorte de sommeil vital, la levûre s'est comme ratalinee sur ellemème, n'attendant, pour se développer de nouveau, qu'un milieu convenable à son existence (fig. 1).

Développement de la levûre. — Pour assister au développement de la levûre et étudier cet organisme à l'état vivant, pendant qu'il bourgeonne, il faut se

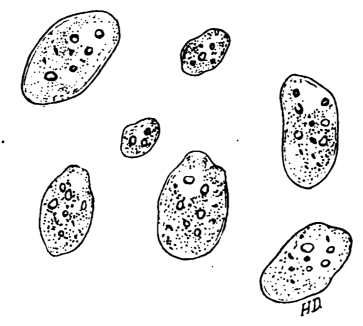
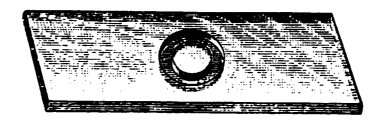


Fig. 1. — Saccharomyces cerevisiæ au repos avant le bourgeonnement. — 800 diamètres.

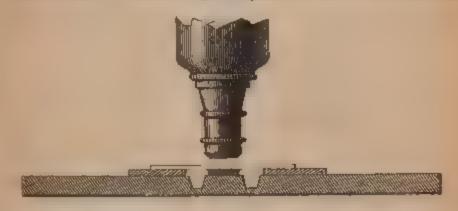
servir d'appareils appropriés, susceptibles de se fixer à demeure sur la platine du microscope, et permettant l'examen de la même culture à chaque instant, pour ne pas perdre une seule des phases du phénomène. L'appareil qui remplit le mieux ces conditions est la petite chambre humide de Ranvier (fig. 2); elle



rig. 2. - Chambre humide de Ranvier.

se compose d'une petite lame de glace d'environ 3 ou 4 millimètres d'épaisseur, ayant les dimensions ordinaires d'un porte-objet, dépolie parsa face supérieure; en son milieu est creusée une profonde rainure circulaire, le petit cylindre de verre qui resulte de cette rainure est usé légèrement, de sorte que sa face supérieure se trouve a environ 1 ou 2 diviemes de millimêtre au dessous de la surface de la glace porteobjet, sa superficie est bien polie pour permettre une transparence parfaite.

Veut-on examiner un liquide avec cet appareil, on en place une petite goutte au centre, puis on applique une lamelle couvre-objet après avoir eu soin d'en



ric. 3. — tenpe de la clambre humide disposee pour l'examen microscopique.

duire très légerement de vaseline le pourtour de la rainure, pour empêcher le glissement de la lamelle et l'évaporation du liquide (fig. 3. On pourrait également se servir d'une simple lame crousee, il faudrait alors prendre la précaution de deposer la goutte de liquide à observer, non plus sur la lame porte-objet, mais sur le couvre-objet; de plus, la goutte devra être toute petite, sans quoi on ne pourrait l'examiner dans toute son épaisseur; le procédé de la lame crousée est d'ailleurs bien inférieur à celui de la chambre humide de Ranvier. Celle-ci a été modifiée (fig. 4, pour pouvoir pratiquer ces examens dans différents milieux gazeux; nous verrons plus loin tout le profit qu'on peut retirer de cette sorte d'étude.

Revenons à notre levure : pour l'étudier vivante, on procede ainsi qu'il suit : on place, au centre de la chambre humide, une petite goutte d'un liquide nutritif (solution de glucose ou de sucre caudi à 10 p. 100, ou liquide de Pasteur, dont on trouvera plus loin la composition), puis, avec une aiguille flambée, on y

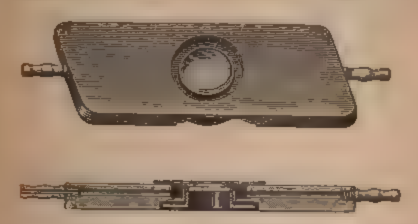


FIG. 4. - Chambre humide à circulation de gaz Nachet .

dépose une toute petite parcelle de levûre au repos. On applique de suite le couvre-objet et la préparation est portée sur la platine du microscope. On voit alors la levûre décrite plus haut, c'est à dire formée de giobules isolés, de forme plus on moins régulière ment ovoide, possédant un double contour, et contenant dans son intérieur une certaine quantité de granulations. On fixe bien solidement la préparation avec les petits valets afin d'être sûr d'observer toujours le même point, et on porte le microscope dans

une étuve à la température de 20° centigrades. De temps à autre, tous les quarts d'heure par exemple, on examine ce qui se passe, et l'on assiste ainsi, saus perdre aucun détail, à toute la serie des phases du développement de la levûre.

Au bout d'un temps très court d'exposition à cette température, on voit naître, en un point du globule

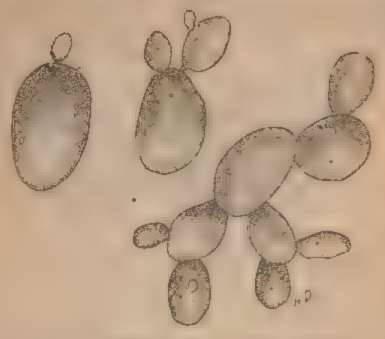


Fig. 5. — Saccharomyces cerevisiæ pendant le hourgeonnement. — 800 diametres.

delevare, un renslement vésiculeux (fig. 5); le plus souvent, ce bourgeon est solitaire, mais quelquesois il est double; les globules secondaires sont alors disposés soit à chaque extrémité, soit deux à la même. Ces renslements vont en s'accroissant rapidement, et ne tardent pas à atteindre le volume de la cellule primitive. Au sur et à mesure de leur accroissement, on voit apparaître, dans l'intérieur de la cellule-mère,

une vacuole, quelque ois deux, dont une grosse et une petite, ces vacuoles remplacent la partie du protoplasma qui a servi à élaborer la cellule-fille. Ces bourgeons prennent généralement naissance sur les parties les plus larges et plus rarement tout à fait à l'extrémité.

Une fois que la nouvelle cellule a atteint le volume du globule primitif, elle s'etrangle à la base, et, une fois l'étranglement produit, les nouvelles cellules se séparent de la cellule-mere. Si les conditions sont favorables, la même cellule peut produire plusieurs générations, mais peu a peu elle perd tout son protoptasma, qui finit par se reunir en granulations nageant au milieu do suc cellulaire des vacuoles qui ont envahi tout le globule. La cellule cesse alors de se reproduire et même de vivre; la membrane se rompt, et le contenu granuleux se répand dans le liquide ambiant.

Cette fructification par bourgeonnement se fait tres rapidement, surtout si l'on se sert d'une chambre humide permettant un renouvellement de l'atmosphère gazeuse, et l'accès facile de l'oxygène; M. Pasteur a vu une fois que deux globules de levûre, dans ces conditions, en avaient fourni huit en deux heures de temps. Une fois le milieu nutrité épuisé, la végétation s'arrête, et la levûre reprend son aspect primitif.

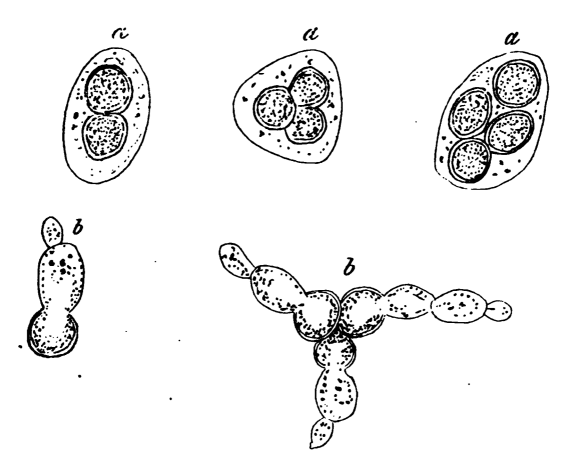
Production des spores dans la levure. — Si le bourgeonnement est le procédé de multiplication habituel du saccharomyces cerevisiæ, il n'est pas

le seul; ce champignon peut dans certaines conditions produire des spores; ce mode de fructification a été découvert par Rees (Botanische Zeitung, décembre 1869). Pour assister à cette évolution spéciale du globule de levûre, il importe de le priver brusque ment de toute nourriture, surtout sucrée, et de le maintenir au contact d'un milieu saturé d'humidité.

Rees employait le procédé suivant : apres avoir plusieurs fois lavé de la levure de biere avec de l'eau distillée, il décantait la plus grande partie, en éloignant journellement les petites portions d'eau qui s'en séparaient. Dans les cas favorables, on obtient, au bout de quinze jours environ, une tres riche formation de spores; mais souvent l'expérience échoue par suite de la putréfaction de la levure. M. Engel propose dans sa thèse le procédé soivant pour déterminer la fructification de la levure :

On gâche du plâtre à mouler fin, et on le coule sur une surface polie telle qu'un verre à vitre ou une plaque de marbre, de façon à confectionner un bloc dont une des faces soit bien lisse; la forme du bloc de plâtre importe peu, il faut seulement que son volume soit calculé de telle sorte qu'il reste, entre lui et la paroi du vase où il sera placé, un espace circulaire de deux centimètres au moins de largeur,

On prend de la levure très fraiche, on décante le plus possible du liquide fermentescible qui surnage, et on delaye la levure dans de l'eau distillée, de façon à obtenir une bouillie très fluide; on verse quelques gouttes de cette bouillie sur la surface polie du plâtre, en inclinant le bloc en tous sens, pour répartir uniformément le liquide. Cette opération doit se faire rapidement, car le plâtre absorbant très vite l'eau, la bouillie deviendrait trop épaisse, ne se répandrait pas avec assez d'uniformité, et la couche de ferment resterait trop forte en certains points. On déposealors le bloc dans le vase, la face recouverte de le vûre tournée en haut, et l'on verse, au moyen d'un entonnoir, de l'eau distillée entre les parois du vase et le bloc de plâtre, jusqu'à ce que le niveau du li-



rig. 6. — Sporulation de la levûre.

a. Formation des spores. — b. Germination des spores.

quide arrive à environ un centimètre au-dessous de la face supérieure du bloc. On recouvre le vase d'une plaque de verre pour empêcher, autant que possible, le contact des poussieres et des spores atmosphériques.

Les choses étant ainsi disposees, la végétation habituelle de la levûre s'arrête brusquement, et l'on voit rapidement de profonds changements s'operer dans le protoplasma de ses cellules, dont les plus vieilles commencent par mourir. Dans celles qui résistent, on voit le protoplasma se répartir uniformêment dans tout le globule. Au bout de six à dix heures, on voit apparaître, au milieu de ce protoplasma, deux à quatre flots brillants autour desquels se rassemblent de fines granulations. Ces ilots denses se différencient de plus en plus (fig. 6) en devenant exactement sphériques. Douze à vingtquatre heures plus tard, chacune de ces sphères se revet d'une membrane, line d'abord, mais qui s'epaissit peu à peu et laisse voir à un grossissement de 600 diamètres un double contour. La spore est alors mure, et il suffit de semer les theques dans un liquide nutritif approprié pour voir apparaitre le bourgeonnoment habituel de la levûre.

Noyau de la levure. Lorsqu'on examine les cellules de la levure à l'état naturel, sans preparation ni coloration préalables, on ne peut y distinguer de noyau; cependant il en existe un, mais difficile à voir. Pour le mettre en évidence, on se sert du procèdé suivant : on prend de la levure fraiche, on la lave tres soigneusement plusieurs fois à l'eau distillee par décantation, puis on la recouvre d'un grand excès de solution concentrée d'acide pierique; on la laisse en contact pendant vingt-quatre heures. Il faut ensuite, pour colorer les cellules, les priver de toute trace d'acide; pour cela, on les lave plusieurs fois dans de l'eau qu'on a laissé longtemps bouillir, pour en chasser tout l'acide carbonique. On laisse la levûre pendant vingt-quatre ou quarante-huit heures dans cette eau, et c'est alors seulement qu'elle peut être soumise à l'action de la matière colorante que l'on

prépare de la façon suivante :

On jette quelques cristaux d'hématoxyline dans un peu d'eau distillee, disposce dans un verre de montre, et on fait passer à la surface un courant d'air qui a barboté dans l'ammoniaque liquide ordinaire. Les cristaux d'hématoxyline se dissolvent et le liquide prend une belle coloration violette. On étend très fortement la solution d'eau distillée On place quelques gouttes du réactif colorant sur une lame porteobjet, que l'on porte dans une chambre humide apresy avoir déposé quelques parcelles de levûre bien layée; il faut environ deux heures pour le parachevement convenable de la coloration : l'essai du degréde coloration se fait d'ailleurs aisément sous le microscope. Une fois l'intensité voulue acquise al faut depasser un peu le ton désiré), on lave sur la lame même, apres avoir placé un couvre-objet, au moven d'eau distillée dont on établit un courant par le moven de petits morceaux de papier buyard; puis on remplace l'eau par de la glycétine de plus en plus concentree; on ne doit pas commencer par de la glycerine pure, qui absorberait de suite l'eau des cellules de levure, et les ferait se ratatiner. Il est essentiel que la glycérine soit bien neutre, sans quoi, à la longue, la préparation se décolorerait. A la suite de ces traitements, on voit dans chaque cellule, vers le centre, un petit noyau arrondi de couleur sombre.

Variétés de la levûre alcoolique. — Nous avons pris comme type de notre étude le saccharomyces cerevisiæ, véritable levûre de bière des brasseurs; mais cet organisme n'est pas le seul qui puisse provoquer la fermentation alcoolique du sucre. Le nombre de ces levûres est assez grand, et nous nous contenterons d'en donner ici une description très sommaire, car elles ne diffèrent du saccharomyces cerevisiæ par aucun élément essentiel.

Le saccharomyces minor (sig. 7) est décrit par Engel qui l'a retiré du levain de farine. Pour l'extraire, on

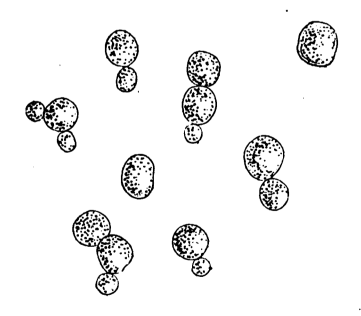


FIG. 7. - Saccharomyces minor.

procède comme pour séparer l'amidon du gluten, c'est-à-dire par malaxation dans un courant d'eau.

On répète l'opération un grand nombre de fois, et on finit par avoir un magma formé en grande partie de globules de cette levûre mélangés à de l'amidon. Les globules de cette levûre sont beaucoup plus petits que ceux de la levûre de bière; ensemencés dans le liquide de Pasteur, ils ne provoquent qu'unc fermentation beaucoup plus lente, tout en bourgeonnant par le même procédé. Elle peut également aboutir à la formation des spores, en employant le même procédé que celui indiqué plus haut à propos de la levûre de bière.

Le saccharomyces ellipsoideus (fig. 8) de Rees est, d'après Pasteur, le ferment alcoolique ordinaire

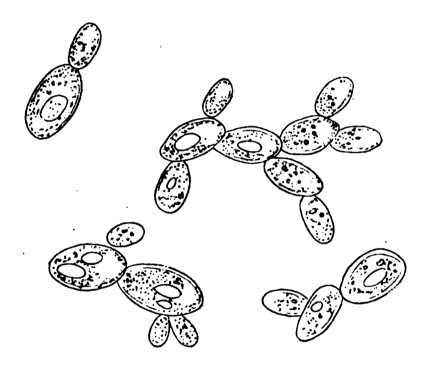
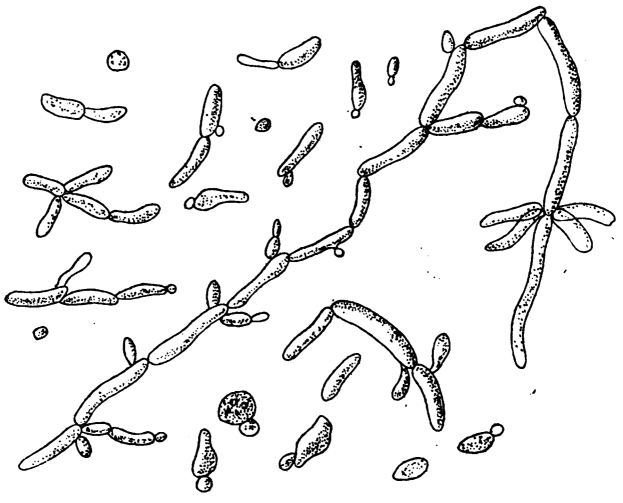


Fig. 8. — Saccharomyces ellipsoïdeus.

du vin. La sporulation et le bourgeonnement sont analogues à ceux de la levûre de bière.

Le saccharomyces Pastorianus (Rees) (fig. 9) est une variété de ferment alcoolique observé par Pasteur; les cellules sont piriformes, allongées en mas-

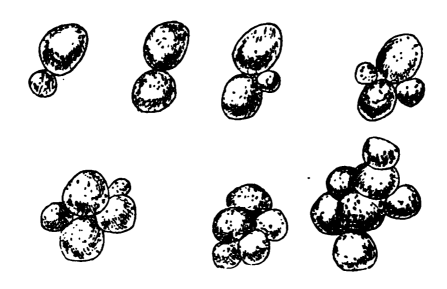


sues, elles atteignent de 18 à 20 millièmes de milli-

mètre de longueur sur 8 à 10 de large.

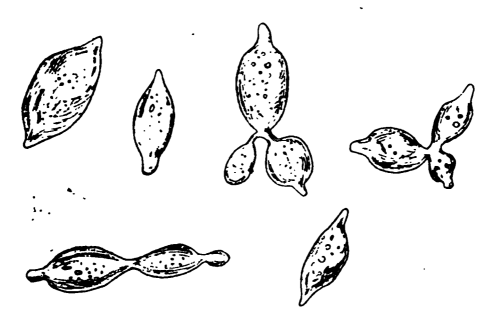
Le saccharomyces exiguus (Rees) (fig. 10) n'a que 3 millièmes de millimètre de longueur sur 2 de largeur.

Le saccharomyces conglomeratus (Rees) (fig.11), Fig. 10.—Saccharomyces exiguus. qu'on rencontre assez rarement, se trouve dans les moûts de raisin vers la fin de la fermentation; il présente une forme particulière de masses boursoufflées qui se produisent de la façon suivante : lorsque la première cellule-



· Fig. 11. — Saccharomyces conglomeratus.

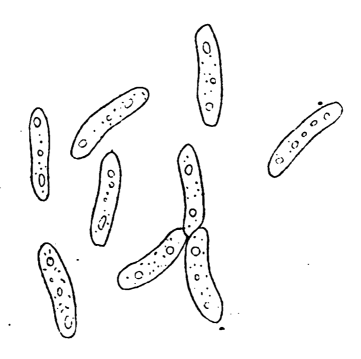
fille en bourgeonnant a atteint le volume de la cellule-mère, il naît un troisième globule dans l'aisselle des deux premiers, ainsi que d'autres en



rig. 12. — Carpozyma apiculatum.

différents points de leur surface; il ne se forme pas ainsi de chaînettes, mais des sortes d'amoncellements. Le ferment apiculé (fig. 12) (carpozyma), d'après Engel, n'est pas un saccharomyces, c'est le ferment alcoolique le plus répandu : on le trouve sur tous les fruits; les globules ont la forme générale d'un citron, à chaque extrémité se trouve une petite saillie ou apicule. Le bourgeonnement se fait toujours au niveau de ces apicules.

Le saccharomyces mycoderma (fig. 13) doit être,



rig. 13. — Saccharomyces mycoderma ou mycoderma vini.

Maladie des vins plats. — Fleurs du vin.

d'après Pasteur, rangé également dans la classe des ferments alcooliques.

Ces diverses variétés de levûres se trouvent naturellement à la surface du péricarpe des fruits, attendant que la chute du fruit ou son écrasement accidentel les mette en contact avec le liquide sucré contenu dans l'intérieur. Une fois ce contact opéré, le bourgeonnement de la levûre et la fermentation commencent immédiatement.

Place botanique des levures. — A quelle place doit-on mettre les levures dans l'échelle botanique? Au début, on ne s'entendit pas sur ce classement. Turpin plaçait les levures dans le genre Torula, assimilant les globules à des spores, sans tenir compte de ce fait que les Torulacées ont un mycélium qui manque aux levures.

On renonça à cette idée après la découverte des véritables spores, et Meyen en fit un champignon d'un genre nouveau qu'il appela du nom de Saccharomyces. Cette opinion fut adoptée par Rees, Engel, etc.

Kützing en fit des algues qu'il rangea dans un genre à part, le genre crypto coccus. L'opinion actuelle est formulée par Engel dans sa thèse de la faculté des sciences (1872): champignons thécaphores, sans véritable mycélium, dont les organes végétatifs sont des cellules, nées le plus souvent par bourgeonnement de cellules semblables, et qui, se détachant tôt ou tard de la cellule-mère, se multiplient de la même façon. Une partie des cellules ainsi formées se transforme (dans un autre milieu) en thèques sporifères nues, spores uni-cellulaires au nombre de 1 à 4 dans chaque thèque. La germination des spores reproduit directement des cellules végétatives analogues à celles qui sont nées par bourgeonnement.

Composition immédiate de la levûre. — D'après Payen, la levûre serait ainsi composée :

Matière azotée.	•	•	•	•	•	62,73
Cellulose	•	•	•	•	•	22,37
Graisse	•	•	•	•	•	2,10
Matière minérale						3,80

D'après Pasteur, la quantité de cellulose serait plus faible, environ 18 p. 100.

Composition élémentaire, d'après Schlossberger:

				to Levère sup.	2º Levure inf.
Carbone.				49,9	48,0
Hydrogene		,		0,6	6,5
Azote				12,1	8,0
Oxygène.	ï	ı.	ı.	31,4	33,7
Cendres .			L	2,5	3,5

D'apres Mitscherlich, la proportion des cendres scrait bien plus considérable et égale dans les deux evures 7,5 p. 400.

Composition des cendres, d'après Mitscherlich.

	Levure sup.	Levure inf.
Acide phosphorique	44,8	39,5
Potasse	39,8	28,3
Phosphate de magnésie	16,8	22,6
Phosphate de chaux	2,3	9,7

La question de la composition immédiate et élementaire des levures n'est pas encore résolue; mais d'une façon générale on est en possession d'un résultat, c'est que, au point de vue qualitatif, elle ne diffère pas sensiblement des autres cellules végétales, principalement de celles des champignons. Au point de vue quantitatif, elle se distingue par une grande richesse en azote.

Fonctions et physiologie de la levure. Nous avons exposé dans les pages qui précedent les travaux qui ont prouvé que la levure était une cellule vivante; nous avons appris à l'étudier morphologi-

quement dans son développement et sa reproduction, il nous faut maintenant connaître les conditions normales de sa vie, en un mot, sa physiologie; no tions indispensables, si l'on veut comprendre sans difficulté son rôle dans la fermentation alcoolique.

Si la levure est une cellule vivante, son protoplasma se nourrit et respire; pour ce faire, il a besoin d'oxygène, d'eau et d'aliments azotés, hydrocarbonés et minéraux. Le seul caractère différentiel et bien tranché, qui semblait en faire un être absolument à part, lui a été enlevé par M. Pasteur et par MM. Lechartier et Bellamy, lorsque ces chimistes sont venus établir que les cellules des fruits, des graines, des feuilles, voire même les cellules animales, sont aptes à décomposer le sucre en alcool et en acide carbonique.

Conditions normales de la vie de la levure. -Nous appelons ainsi celles ou la levure croît, se multiplie et se reproduit avec le plus de facilité. Il y a des conditions physiques et des conditions chimiques.

Conditions physiques. - Celles-ci sont relativement simples et ont surtout rapport à la temperature. La levure ne fait pas exception aux règles de temperature qui président à la vie des autres organismes végétaux, et c'est entre 25 et 35° C. qu'elle trouve le milieu calorique qui lui est le plus favorable. Au-dessus comme au-dessous de ces limites, plus on s'éloigne des chiffres que nous venons de donner, plus on crée de difficultés à la levure pour sa vie normale; mais il faut descendre au-dessous de

9° et monter au dessus de 60° C. pour voir la vie de cet organisme s'arrêter complètement.

Conditions chimiques. Celles-ci sont loin d'être aussi simples que les conditions physiques. C'est surtout a M. Pasteur qu'il appartient d'avoir définitivement fixe les conditions que doit remplir un milieu chimique pour être apte a nourrir la levûre. Ses éleves Duelaux et Raulin l'ont suivi dans cette voie.

La composition de la levure, telle qu'elle ressort des travaux que nous publions plus haut, montre qu'elle contient de l'eau, des sels minéraux phosphates alcalins, alcalino-terreux) et une forte proportion de substances azotées, albuminoïdes ou autres. On devra donc lui fournir pour son alimentation l'eau, les sels sus-énoncés et de l'azote, et cela fatalement, sans quoi son existence serait compromise.

A. — Assimilation de l'azote. La levure assimile-t elle directement l'azote? Ce serait la une exception à la règle générale, qui vent que les végétaux soient incapables de puiser directement dans l'atmosphère l'azote dont ils ont besoin, nous avons vu qu'en tout et pour tout, la levure se comporte comme une cellule végétale; elle suit donc la même regle pour l'azote et est incapable de l'assimiler directement.

Sous quelle forme la levûre vait elle prendre l'azote qui lui est nécessaire? Les expériences de Dubrun faut tendent à prouver que le saccharomyces présente une activité vitale plus grande dans un milieu où on a mis un peu de nitrate de potasse, les recherches de Mayer contredisent cette assertion, et.

d'après lui, les cellules de la levûre sont incapables de rèduire les nitrates. Ce n'est donc pas àces sels que le saccharomyces emprunterait son azote; c'est la un point qui n'est pas encore, d'ailleurs, bien élucide.

M. Pasteur a demontré l'heureuse influence des sels ammoniacaux sur la vie de la levûre. En semant des globules de saccharomyces dans des solutions de sucre candi pur contenant du tartrate d'ammoniaque, il a constaté que ces globules bourgeonnent et se multiplient, tandis que l'ammoniaque disparaît peu à peu du liquide. Cette expérience prouve que la levûre peut croître et se multiplier, vivre en un mot dans un liquide où l'azote est fourni uniquement par les sels ammoniacaux, et M. Pasteur en conclut que la levûre fait, avec l'ammoniaque unte au sucre, la synthèse des matières albuminoïdes. Le tartrate d'ammoniaque peut être remplacé dans le liquide de culture par un autre sel ammoniacal (nitrate, oxalate) sans inconvenient pour la vie de la levûre (Mayer).

S'il est vrai que la levûre peut s'alimenter en azote, uniquement aux dépens des sels ammoniacaux, il faut ajouter que ce n'est pas là son milieu de prédilection, celui qui lui est le plus favorable. Lorsqu'on substitue à ces sels ammoniacaux du jus de raisin, de betterave ou de l'eau de lavage de levûre, la quantité de saccharomyces formée pendant le même laps de temps est bien plus considérable : la diastase, les peptones, jouent vis-a-vis de la levûre un rôle analogue à celui des jus naturels que nous venons de nommer, c'est-a dire que cette levûre empruntera, de préférence, ses eléments azotés à des composés jouis-

sant de la propriété de passer par osmose à travers es membranes.

- B. Substances minérales. En ce qui concerne l'absorption des substances minérales, nous renvoyons le lecteur au livre II, où, dans le chapitre traitant de la nutrition des bactéries, nous exposerons cette question, principalement d'après les recherches de Itaulin.
- C. Matières sucrées. Le sucre est certainement l'aliment principal de la levàre, c'est pour elle une substance indispensable: sans matière hydrocarbonée, la levàre ne peut ni vivre, ni se nourrir, ni se multiplier. En effet, le saccharomyces, comme beaucoup de végétaux inférieurs, est incapable de fixer directement le carbone par décomposition de l'a ide carbonique, comme cela se passe dans les grands végétaux.

Schutzenberger fait remarquer tres justement que cette assimilation du carbone aux dépens des hydrocarbures ne diffère pas essentiellement de ce qui se passe dans les vegetaux supérieurs. Il y a là des phenomenes analogues à ceux que nous avons étudies à propos de la vie aérobie et anaerobie, et que nous avons vus etre identiques dans toute la série des êtres vivants: Il est certain que la différence entre les vegétaux supérieurs et la levûre consiste uniquement dans le phénomène suivant : la levûre demande, pour vivre, des substances hydrocarbonées toutes faites ; les plantes sont munics d'organes feuilles, capables de fabriquer ces substances sous l'influence de l'acceptables de fabriquer ces substances de l'acceptables de l'acceptables de fabriquer de l'acceptables de l'acceptable

lumiere solaire, qui leur fournit la force vive nécessaire pour dissocier l'acide carbonique.

Quoi qu'il en soit, les travaux et les expériences de M. Pasteur ont bien mis en lumiere ce tait, que, dans la fermentation alcoolique, la levûre utilise une partie du sucre à fabriquer la cellulose nécessaire à la constitution de son organisme. Cela est rendu évident par ce fait, que, avec une quantite infinitésimale de levûre, on peut arriver à en fabriquer une notable quantité.

Le même phénomene se passe pour les substances grasses, que la levûre fabrique également aux dépens du sucre.

D. — Eau. — Il serait oiseux d'insister sur la nécessité absolue de l'eau pour la vie de la levure : on peut dire qu'il n'est pas un seul etre vivant pour lequel l'eau ne soit indispensable. Si on fait dessecher de la levure avec beaucoup de precautions, elle cosse de vegêter, mais, en l'humectant, on lui rend ses proprietes. Ceci explique pourquoi la fermentation ne peut se produire dans les solutions sucrees tres concentrées. le sucre retient l'eau combinée et la levàre ne peut plus en disposer pour ses échanges nutritifs. Ce fait est bien connu et il est l'origine d'une fraude curieuse à l'octroi des villes, qui consiste a introduire, dans un vin en fermentation, une grande quantite de socre; la fermentation s'arrête, mais, une fois l'octroi franchi, il suffit d'ajouter de l'eau pour la voir reprendre, et il est ainsi possible de faire plusieurs pièces de vin avec une seule.

E. - Oxygène. - La levure de hiere introduite

dans un liquide quelconque qui ne la tue pas, absorbe rapidement l'oxygene, qui peut y être contenu en dissolution, en rejetant de l'acide carbonique, véritable respiration analogue à celle de tous les êtres vivants.

Elle est capable d'absorber non sculement l'oxygène dissous, mais encore l'oxygène combiné à certaines substances; c'est ainsi qu'en mettant de la levûre au contact du sang artériel, on le voit rapidement passer à l'état de sang noir; il suffit d'agiter à l'air pour rendre au sang sa couleur primitive, et on peut ainsi recommencer l'expérience un certain nombre de fois.

Schützenberger a pu, dans une tres élégante expépérience, se servir de ces faits pour montrer l'analogie physiologique de toutes les cellules vivantes et montrer, combien est simple cette question des fermentations, lorsqu'elles sont considérées comme un phénomene vital Il suffit de faire circuler lentement du sang rouge à travers un systeme assez long de tubes creux, dont les parois sont formées de baudruche mince et qui est immergé dans une bouillie de levûre délayce dans du sérum frais, sans globules, maintenue à 35° On voit le sang rouge sortir noir ou veineux à l'autre extrémité.

Une contre-epreuve, faite dans le même temps avec un système de tubes en tout semblable, mais immergé dans du sérum sans levûre, prouve que la levûre est indispensable pour amener ainsi rapidement la désoxygénation du sang. Cette expérience, sauf la perfection employee par la nature pour multiplier les contacts et les surfaces, est l'image fidèle de ce qui se passe dans l'organisme animal. Dans ce dernier cas, les cléments collulaires et Instologiques des tissus jouent le rôle de la levûre; ils absorbent l'oxygene dissous dans les liquides plasmatiques qui les baignent, et tendent constamment à ramener à zéro leur degré oxymetrique. L'oxygene fixé faiblement à l'hémoglobine rétablit l'équilibre par une suite de diffusions gazeuses des globules rouges au plasma sanguin, et du plasma sanguin au plasma des organes. Ces diffusions continuelles sont une conséquence inevitable des ruptures d'équilibre produites par la respiration des cellules organisces ou des cellules de levûre dans l'expérience décrite (Schutzenberger).

Il résulte de toute cette etude que la levure respire de l'oxygene comme tout être vivant, oxygene libre, ou oxygène combine. D'après M. Pasteur, la fermentation alcoolique n'est en somme que le résultat d'une rupture d'équilibre dans la molecule du sucre, causée par la respiration de la levure qui a pu lui soustraire de l'oxygène.

F. — Substances etrangères qui influent sur la fermentation — Certains composes chimiques sont susceptibles d'arreter la fermentation; ce sont ceux qui, soit par coagulation, soit par dissolution, sont capables de detruire la matière vivante : tels sont, par exemple, les alcalins et les acides en rgiques, le ni trate d'argent, le chlore, l'iode, le phenol, l'alcool a 20 p 400, un exces de sucre; ces deux dermers corps sont utilisés, on le sait, pour les conserves de fruits. Quant aux sels, leur action a été étudice par

M. Dumas et est résumée dans le tableau suivant : 1° La fermentation du sucre est totale, plus ou moins rapide :

Sulfate de potasse. Chlorure de potassium.

Phosphate Sulfovinate Sulfomethylate Hyposulfate

Hyposulfate de chaux. Formiate Tartrate de potasse, Bitartrate

Sulfocyanure Cyanoferrure Cyanoferride Phosphate
Sulfate
Bisulfate
Pycophosphate
Lactate
Phosphate d'ammoniaque
Sulfate de magnésie.
Chlorure de calcoum.
Phosphate de chaux.
Sulfate de chaux.
Sulfate de strontium.
Alun.

Sulfate de zine.

2º Fermentation partielle du sucre, et plus ou moins ralentie :

Bisulfite
Vitrate
Rutyrate
Iodure
Arséniale
Sulfite de soude.

Arséniale / Sulfite de soude. Hyposulfite de soude. Hyposulfite de potasse. Borax. Savon blanc.
Nitrate d'ammoniaque.
Tartrate d'ammoniaque.
Sel de Seignette.
Chlorure de baryum.
Sulfate ferreux au 3000
Sulfate de manganèse 3500

Sulfate de cuivre au 🔐

3º Interversion plus ou moins avancée du sucre, sans fermentation :

Azotite
Chromate de potasse
Bichromate
Nitrate de soude.

Sel marin, Acétate de soude, Sel ammoniae, Cyanure de mercure.

## 4º Ni interversion, ni fermentation:

Acétate de potasse. Cyanure de potassium.

Monosulfure de sodium.

Fermentation alcoolique. — Après avoir étudié les conditions dans lesquelles la levûre naît, vit, se nourrit, il importe d'exposer rapidement quels sont les produits formés par l'évolution de ces globules. M. Pasteur a démontré que, outre l'alcool et l'acide carbonique, il se formait aussi de la glycérine et de l'acide succinique, et que ces corps étaient produits non par la levûre, mais aux dépens des éléments mêmes du sucre.

Voici, en résumé, les résultats obtenus par l'illustre chimiste :

100 parties de sucre de canne (C<sup>12</sup> H<sup>11</sup> O<sup>11</sup>) correspondent à 103, 36 de sucre de raisin (C<sup>12</sup> H<sup>12</sup> O<sup>12</sup>) et se décomposent comme il suit :

Alcool	51,11
Acide carbonique	(48,89 1 0,53 2
Acide succinique	0,67 3,16
-	105,36 glucose. 100,00 sucre de canne.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> Quantité conforme à l'équation de Gay-Lussac (Schützenberger).

<sup>\*</sup> Excès sur l'équation de Gay-Lussac (Schützenberger).

De sorte que, sur 100 parties de sucre de canne, 95 se décomposent en alcool et acide carbonique, 4 donnent de la glycérine et de l'acide succinique, une partie s'assimile à la jeune levûre.

### CHAPITRE III

### FERMENTATION ACÉTIQUE

La fermentation acétique consiste essentiellement dans la transformation de l'alcool en acide acétique, transformation qui s'accomplit sous l'action d'un ferment figuré, connu sous le nom de mycoderma aceti, depuis les recherches de M. Pasteur. Tandis que, dans la fermentation alcoolique, il suffisait de mettre en présence le ferment et la matière fermentescible, pour voir cette dernière accomplir les diverses transformations auxquelles elle est sujette dans ces conditions, dans le cas dont nous nous occupons maintenant il faut l'intervention d'un troisième facteur, l'oxygène: d'où le nom de fermentation par oxydation, qui a été donné à ce genre de réaction de chimie physiologique.

Le mycoderma aceti ne vit pas aux dépens de l'alcool comme la levûre aux dépens du sucre, il sert en quelque sorte de trait d'union, de fixateur, et constitue l'intermédiaire obligé entre l'alcool et l'oxygène de l'air.

Voyons d'abord quelles sont les réactions chimiques MICROBIOLOGIE. élémentaires qui expriment les changements moléculaires et les échanges accomplis : la formule suivante les exprime.

$$C^2 H^6 O + O^2 = H^2 O + C^2 H^4 O^2$$
Ean Acids neetique

Cette fixation d'oxygène peut se faire en deux fois et necessite la creation d'un intermediaire, l'aldehyde; la formule devient alors :

La simplicité réelle de ce processus chimique nous dispense d'insister; mais il nous reste à expliquer de , quelle manière s'opere cette oxydation sur la molé-cule de l'alcool.

Les mêmes divergences, ou tout au moins des discussions du même ordre, se sont produites pour la fermentation acctique comme pour la fermentation alcoolique, aussi serons-nous bref sur l'exposé de ces théories.

Les uns, se basant sur l'expérience classique de la transformation de l'alcool en acide acétique sous l'influence de la mousse de platine, pensaient que la porosité des corps jouait le rôle principal par une action de contact, action catalytique. La fabrication du vinaigre par le procédé dit procédé allemand semblait donner raison à cette maniere de voir.

Dans la méthode française, au contraire, dite méthode d'Orléans, cette eause de la porosité ne pouvait plus être invoquée, et les fabricants de vinaigre attribusient l'acétification de l'alcool à l'action d'un residu qu'on trouve dans les tonneaux après une fabrication antérieure, sorte de dépôt auquel on donnait le nom de mère du rinaigre.

Quant'à Liebig, ses idées ne paraissaient pas fort arrétées, et, suivant l'impression du moment, il expliquait le phénomène soit par la porosité des corps et les actions catalytiques, soit par cette sorte d'ébranlement communiqué aux substances organiques par des principes en voie de décomposition, ébranlement qui constituait pour lui, nons l'avons vu plus haut, la cause de toutes les fermentations.

C'est à M. Pasteur qu'il appartient d'avoir dissipé l'obscurité de cette question et d'avoir démontré que l'acétification de l'alcoolet son oxydation se faisaient par l'intermédiaire d'un organisme inférieur, le my-coderma aceti.

Voici de queile manière il a opéré cette démonstration: à la surface d'un liquide contenant en dissolution des phosphales et des matieres organiques azotees, on seme le mycoderma; celui erse développe et finit par recouveir toute la superficie du liquide. Au moven d'un siphon, on enleve alors avec précaution le liquide sous-jacent à la pellicule, et on le remplace par de l'eau alcoolisée à 10 p. 100. On voit alors l'acide acétique se developper, et l'operation peut se continuer indéfiniment, si l'on a soin, lorsqu'on voit la reaction se ralentir, de soutirer le liquide acide et de le remplacer par de nouvelle cau alcoolisée. Si l'on ne changeait pas ainsi le milieu

nutritif, le phénomène irait beaucoup plus loin, et l'expérience a montré que, une fois tout l'alcool disparu, le mycoderma s'attaque a l'acide acclique luimême, qu'il transforme alors en acide carbonique et en can, derniers termes de l'oxydation de l'alcool. On le voit, dans cette experience, nous sommes loin de l'oxydation sous l'influence de la porosité des corps, et M. Pasteur a démontre, d'ailleurs, qu'attribuer l'acetification à la porosite des copeaux de hêtre etait une erreur d'observation; car. en examinant avec som la surface de ces copeaux de hêtre, on la voit recouverte de petites pellicules de mycoderma aceti. Ces copeaux ne font que multiplier les contacts avec l'oxygene de l'air sans etre la cause directe de l'acétification Pasteur a donné de cette maniere de voir une elégante demonstration : il fit ecouler le long d'une corde, dans de l'air filtré, de l'eau alcoolisée; l'expérience dura plus d'un mois avec une vitesse d'ecoulement de une a deux gouttes par nunute, condition essentiellement favorable à l'oxydation. Le liquide écoulé ne contenait pas trace de vinaigre. Mais, si on prend au préalable le soin d'ensemencer la corde avec un peu de pellicule de mycoderma, on voit l'acétification commencer immédiatement et se prolonger indéfiniment.

Le mycoderma aceti (fig. 14) appartient à la famille des bactéries, mais nous le décrivons ici à cause de son rôle de ferment. Il s'agglomère par le moyen d'une substance visqueuse interposée, sous forme de pellicules grisatres, ridees ou lisses, à la surface des liquides en fermentation acétique. Il est formé par

des cellules a forme généralement cylindrique, dont

la largeur et la longueur sont à peu près égales, à savoir 1,5 \(\mu\) de large, sur 2 à 2,5 \(\mu\) de long. Ce sont des bactéries à arthrospores, c'est-à dire que le seul procédé connu de multiplication, est, la division



transversale. Ces bactéries sont ordinairement disposées bout à bout, et prennent alors la forme, soit de petits bâtonnets, soit de filaments en chaînette. C'est a la présence du *mycoderma aceti* qu'est due la maladie du vin, dite maladie de l'acescence (vin piqué).

La nutrition du ferment acétique ne s'éloigne pas sensiblement, d'après Pasteur, de celle des levures, aussi doit il trouver dans le milieu où il évolue des sels minéraux, des sels ammoniacaux et des matières protéiques; son aliment de prédilection est l'alcool; cependant nous avons vu plus haut que, une fois ce dernier consommé, le mycoderma pouvait transformer également l'acide acétique; mais cette transformation est pour lui un pis aller, car il suffit de lui restituer de l'alcool pour le voir abandonner immédiatement l'acide acetique et se jeter sur son aliment favori.

Les substances antiseptiques arrêtent en général la fermentation acétique, et empéchent le développement du mycoderma; c'est pour empêcher la production du ferment dans les tonneaux qu'on y brûle des mèches soufrées, produisant ainsi de l'acide sulfureux, substance éminemment antiseptique.

Le développement du mycoderma aceti se fait mieux dans un milieu légèrement acide, aussi les fabricants de vinaigre prennent-ils soin d'introduire, dans le vin sur lequel ils opèrent, un peu de vinaigre d'une opération antérieure. En effet, dans les liquides neutres, le développement du ferment acétique est entravé par un autre organisme, le mycoderma vini, qui transforme directement l'alcool en acide carbonique et en eau sans passer par le terme acide acétique. Mais en présence d'acide acétique libre, ce mycoderma vini ne peut vivre, et c'est le ferment acétique qui reprend le dessus.

L'addition de vinaigre a d'ailleurs un autre but, car ce liquide contient toujours en grand nombre les germes du mycoderma aceti.

# CHAPITRE IV

#### FERMENTATION LACTIQUE

La fermentation lactique est essentiellement constituée par la transformation en acide lactique d'un certain nombre de corps appartenant aux sucres (sucre de lait, sucre de raisin, etc.). Nous avons, plus haut, attiré l'attention sur la grande simplicité de la fermentation acétique : la fermentation lactique est d'un ordre encore plus élémentaire; il n'y a ici, en effet, ni perte, ni gain d'aucune sorte, et la fermentation lactique consiste en une simple transformation moléculaire, sorte de dédoublement de la matière sucrée.

Voici d'ailleurs la formule qui exprime cette réaction dans toute sa simplicité:

$$C^6 H^{12} O^6 = 2 (C^3 H^6 O^3)$$
Sucre Acide lactique

La fermentation lactique est connue depuis longtemps; c'est à cette fermentation que le lait doit de s'aigrir spontanément, et c'est du petit-lait aigri que, en 1780, Scheele retirait pour la première fois l'acide lactique. Cette acidification du lait est loin d'être le seul exemple de fermentation lactique; on voit cette réaction se développer dans l'eau de riz, dans les jus de betteraves, dans la choucroute.

La nature réelle et le mécanisme de la fermentation lactique étaient inconnus avant les travaux de M Pasteur Boutron et Frémy pensaient qu'elle était nécessairement liée à la présence des matières azotées albuminoides en voie de putréfaction dans un milieu alcalin ou neutre. Liebig y trouvait un sérieux appui pour ses théories générales sur la fermentation, puisqu'on n'y voyait pas de ferment organise; cependant, le ferment lactique avait déjà été entrevu par Remak (1841) et Blondeau (1848): Pasteur, persuadé que la fermentation lactique était, comme l'alcoolique, due à un ferment organisé, se mit à sa recherche, et voici comment il expose lui-même la façon dont il est arrivé à cette découverte : Si l'on examine, dit-il, avec attention une fermentation lactique ordinaire, il y a des cas où l'on peut reconnaitre au-dessus du dépôt de la craie et de la matiere azotée, des taches d'une substance grise formant quelquefois zone à la surface du dépôt; cette matière se trouve d'autres fois collée aux parois supérieures du vase, où elle a été emportée par le mouvement gazeux. Son examen au microscope ne permet guere, lorsqu'on n'est pas prévenu, de la distinguer du caséum, du gluten désagrégé, etc., de telle sorte que rien n'indique que ce soit une matiere spéciale, m qu'elle ait pris naissance pendant la fermentation. Son poids apparent est toujours très faible, comparé à celui de

la matière azotée primitivement necessaire à l'accomplissement du phenomene. Entin, tres souvent, elle est tellement mélangée à la masse de caseum et de craie, qu'il n'y aurait pas heu de croire à son existence; c'est elle néanmoins qui jone le principal rôle.

Pour arriver à une démonstration complète, Pasteur fabrique de l'infusion de levûre, à laquelle il ajoute 400 grammes de sucre par litre et du carbonate de chaux. Il seme dans ce liquide une parcelle de la substance en question en ayant som d'enlever l'air et de placer le vase à une température voisme de 35° C. En peu de temps, la fermentation est complete et le liquide peut fournir d'abondants cristaux de lactate de chaux.

Le ferment lactique (fig. 15) est un organisme

anacrobie, qui se présente sous la forme de petits bâtonnets à peine une demi-fois plus longs que larges; il se reproduit par bipartition, mais quelquefois les bâtonnets divisés res-



ris. 15. — Ferment lactique (Bacillus lacticus).

tent unis en chaînettes; ce bâtonnet est immobile.

Il lui faut pour se développer une température oscillant entre 30 et 35° C. Il ne se developpe pas bien dans un milieu ; acide, aussi pour avoir des fermentations lactiques rapides et completes, faut-it mettre de la craie dans la liqueur. Au for et à mesure

que l'acide lactique est formé, il se combine à la chaux et la neutralité du liquide est maintenue

Nous avons vu que le ferment lactique se reproduit par seissiparité; mais. d'apres Hueppe, il pourrait aussi se reproduire par spores endogènes, ce qui devrait en somme le faire classer dans le genre bacille. Ce bacillus lacticus ne serait pas le seul bacterien susceptible de produire de l'acide lactique: c'est ainsi que le micrococcus produgiosus jouirait de la même propriété. D'après Hueppe, il y aurait dans la salive humaine deux microcoques capables de produire la fermentation lactique, et différant essentiellement du bacille lactique qui n'y aurait que rarement étê rencontré.

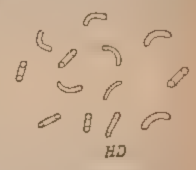
s'est répandu depuis quelque temps dans la pratique médicale: il est d'un usage courant dans certaines contrées de la Russie. Il est fabriqué comme hoisson par les habitants du haut Caucase, qui emploient pour sa confection du lait de vache, de chèvre ou de brebis. Cette boisson se fabrique en maintenant dans des outres le lait additionné de graines de kéfir. Au bout de quelques jours, le kéfir est fabriqué et se présente sous l'aspect d'une hoisson gazeuse, legerement acidulee. Elle renferme de l'acide carbonique et de 1 a 2 p. 100 d'alcool.

Les graines de kéfir sont des sortes de masses rugueuses, mamelonnées, rendues cassantes et jaunâtres par la dessiceation, ces masses sont formées d'un amas de bactéries réunies en filaments, collés les uns aux autres par une sorte de substance visqueuse interposée; on y trouve aussi des cellules de levore, se rapprochant de la levore alcoolique ordinaire.

D'après Kern, qui a le premier décrit cet organisme, cette bactérie présenterait une spore à chaque extremité, d'où le nom de *Dispora Caucasica* qu'il lui avait donné. De Bary conteste l'assertion de Kern et pense que ces spores n'existent pas.

Nous avons eu nous-même, dans le service de notre vénéré maître M. Dujardin Beaumetz, l'occasion d'examiner des graines de kéfir, et jamais nous n'avons constaté de spores dans les bactéries qui les constituent. Nous pensons, comme de Bary, que la descrip-

tion de Kern est due à une fansse interprétation de ce qu'on a sous les yeux. En effet, la bactérie du kéfir a la forme d'un petit bâtonnet arqué à ses deux extrémités comme un petit cornichon, de sorte que, vue dans un certain sens, ses deux extrémités, se présentant de



гіа. 16. — Bacteries des graines de kelir (Dispora caucasica de Kern).

face, forment deux points plus foncés sur le reste du bâtonnet; mais si l'on imprime un très léger mouvement au liquide de la préparation, on a souvent la chance de voir les bactéries se mettre de profil, et se montrer alors avec leur véritable forme (fig. 16), perdant leur apparente sporulation.

Voyons maintenant quelle est l'action de cette bactérie pour produire le késir. Sous l'influence du ferment lactique, qui est toujours en certaine proportion dans les graines de késir, le lait devient acide et la caséine se coagule; d'autre part, la bactérie propre du késir sécrète une diastase qui intervertit le sucre de lait; celui-ci, qui ne pouvait sermenter directement, devient alors apte à être attaqué par la levûre, qui le transforme, par-



rig. 17. — Bière tournée (d'après Pasteur).

tiellement au moins, en alcool et en acide carbonique.

Une particularité à noter, c'est que, malgré la coagulation de la caséine, le lait fermenté est très liquide; il se produit probablement, sous l'influence de la bactérie du késir, une peptonisation partielle, qui donne au

liquide une grande fluidité; peut-être devrait-on attribuer à cette sorte de digestion anticipée les bons effets thérapeutiques obtenus par l'emploi du késir.

#### CHAPITRE V

#### FERMENTATION BUTYRIQUE

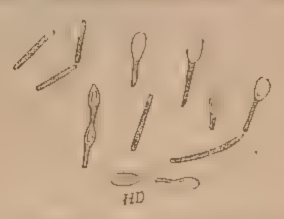
La fermentation butyrique est représentée essentiellement par la transformation de certains corps en acide butyrique. Cet acide est le corps qui donne au beurre le goût de rance, c'est de là que lui vient son nom; il se produit en grande quantité dans la fabrication des divers fromages.

Beaucoup de substances sont susceptibles de fournir de l'acide butyrique comme produit de leur transformation; citons l'acide lactique, les sucres, les matières amylacées, les acides tartrique, citrique, malique, mucique, les substances albuminoïdes. Avec le glucose, la formule de transformation est representée par l'équation suivante:

 $C^6$   $H^{12}$   $O^6$  = 2  $C^3$   $H^6$   $O^3$  =  $C^4$   $H^8$   $O^4$  + 2 C  $O^2$  +  $H^4$  Glocose. Ac. actique, Ac butyrique, Ac. carbonique, Hydrogene

La fermentation des diverses substances que nous avons énumerées se fait elle par un ferment spécial à chacune d'elles? On ne saurait le dire, et la démonstration a éte sculement faite par Pasteur pour la fermentation butyrique du sucre et du lactate de chaux.

La cause de la fermentation butyrique est un organisme appelé Bacillus amylobacter. C'est un bacille qui a environ 1 \mu d'épaisseur; il se présente (fig. 18) sous l'aspect de bâtonnets étroits, cylindriques, souvent reunis en filaments assez courts et très mobiles.



rio. 18. - Bactèrie de la fermentation bulyrique (Bacillus amy/obacter).

Au moment de la formation des spores, le bacillus amylobacter prend la forme de bactérie en tête. Chaque cellule-mere ne forme qu'une seule spore. Une des extrémités du bâtonnet se renfie en massue, et dans ce point renflé, on voit apparaître la spore qui a une forme ovale.

Les cellules du bacillus amylobacter possèdent un caractère distinctif important, celui de se teindre en bleu par les solutions iodees. Cette coloration, due à la présence de l'amidon ou de la granulose, ne peut plus se constater après la formation des spores.

Pasteur a considéré le bacillus amylobacter comme le type des ferments anaérabies; cependant, il peut continuer a vivre en présence de l'oxygène libre, mais alors il ne produit pas la fermentation butyrique, c'est au contraire dans son rôle anaérobie qu'il produit cette fermentation.

La température la plus favorable pour son développement est 40° C. : il a besoin d'un milieu neutre ou légèrement alcalin. Un milieu acide s'oppose au développement des germes du ferment butyrique. Cependant, une fois formé, il peut vivre et provoquer la décomposition du sucre et de l'acide lactique dans un milieu acide, pourvu qu'il n'y ait pas excès d'acidité.



FIG. 19. - Maladie de la graisse des vins.

Le bacillus amylobacter, en provoquant la fermentation butyrique, joue un rôle des plus importants dans l'économie domestique; c'est en grande partie à lui qu'est due la fermentation du fromage et la préparation nécessaire à son usage alimentaire.

Van Tieghem a montré que le bacillus amylobacter était un agent très actif de décomposition des plantes dont il détruit la cellulose; il n'a aucune action sur les membranes subérifiées, sur les plantes aquatiques, les mousses et nombre de champignons; il agit de préférence sur les membranes des tissus charnus, parenchymateux, comme dans les feuilles, l'écorce, les tiges herbacees, les tubercules.

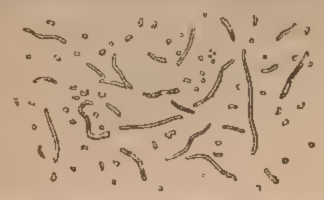


Fig. 20. - Maladie de la peusse. Vin tourne.

La destruction de la cellulose se fait au moyen d'une diastase, sécrétée par le bacille, diastase qui transforme la cellulose en dextrine et en glucose, et permet à la fermentation butyrique de se produire. L'empois d'amidon et les matieres amylacees solubles sont attaqués par le bacillus amylobacter et ces matieres peuvent servir de milieu de culture pour cet organisme. La destruction des organes vegétaux mouillés s'opère par son action et cette propriété est utilisée par l'industrie (rouissage du lin, du chanvre). D'apres Van Tieghem, le bacillus amylobacter aurait un rôle physiologique important; chez les rummants, il aurait pour fonction de transformer dans l'estomac. la cellulose des plantes dont ils font leur nourriture en composés solubles assimilables. D'après le même auteur, aux époques geologiques, le ferment butyrique aurait grandement contribué à la formation de la houille par destruction de la cellulose. Le ferment butvrique joue également un rôle important dans la

décomposition des substances albuminoïdes et son action dans la putréfaction n'est pas douteuse; nous réserverons cette étude pour un des chapitres suivants, où les diverses réactions de la fermentation putride seront l'objet d'une étude d'ensemble.

### CHAPITRE VI

#### FERMENTATION AMMONIACALE

A l'état normal, l'urine fraîche présente une faible réaction acide, mais si on vient à la laisser exposée à l'air, elle devient rapidement alcaline et ammoniacale. Le changement dans les propriétés de ce liquide est dû à la transformation de l'urée en carbonate d'ammoniaque. On sait que ces deux corps ne diffèrent l'un de l'autre que par les éléments de l'eau, ainsi qu'il ressort de la formule suivante:

$$CH^{2}Az^{2}O + H^{2}O = CO^{2} + 2AzH^{3}$$

C'est à la transformation spontanée de l'urée en carbonate d'ammoniaque qu'on a donné le nom de fermentation ammoniacale. D'après Muller et Pasteur, cette transformation serait sous la dépendance d'un micrococcus en chaînette, qu'on rangeait autrefois dans les torulacés et qu'on désigne aujourd'hui sous le nom de micrococcus ureæ. Van Tieghem a fait une étude très complète de ce micrococcus.

Une solution d'urée pure dans l'eau se conserve

habituellement pendant longtemps; et c'est a Pasteur que revient l'honneur d'avoir montre, le premier, que le micrococcus urea peut produire avec l'urée seule le même dedoublement qu'il accomplit dans l'urine. Ce dedoublement ne se produit pas directement, mais par l'intervention d'une diastase sécrétée par le coccus. L'organisme ferment de l'uree se presente

(tig. 21, sous forme de cellules de 1,25 a 2 μ de diametre qui sont le plus souvent réunies en chaînette : ces séries ne sont ordinairement pas rectifignes, mais recourbees en divers sens, et souvent pelotonnées sur elles memes, simulant de petites zooglées.

Jusqu'ici, on n'a pas encore vu de spores au micrococcus urem



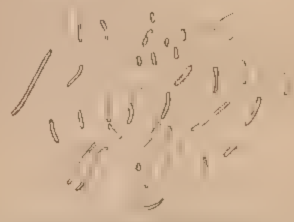
Micrococcus urem.

On peut le cultiver sur la gélatine, dans l'urme sterilisée, ou dans les solutions d'urce; sa croissance s'arrête lorsque le sol nutritif arrive a contenir plus de 10 p. 100 de carbonate d'ammoniaque.

Le ferment ne preexiste pas dans l'urine, et dans le cas de fermentation ammoniacale intra-vésicale, souvent observee, il serait apporté par un sondage ou pénétrerait dans le canal de l'uretre. Il y a cependant là un point très obseur de l'histoire de cet organisme, car il est aérobie et on ne comprend pas tres bien ou il pourrait, dans la vessie, prendre l'oxygene nécessaire à son existence. Quoi qu'il en soit, il est prouvé que la rétention seule de l'urine ne peut pro-

duire la fermentation ammoniacale spontanée, et lorsque le phénomene s'est produit on trouve toujours le micrococcus de l'urée. Le professeur Verneuil a montré que, chez une jeune fille hystérique, sondee après plusieurs jours de rétention, l'urine n'était pas ammoniacale.

Le micrococcus urea ne serait pas le seul organisme capable de faire fermenter l'urée; Miquel a trouvé dans l'air une forme en bâtonnet (fig. 22) qu'il a appelé bacullus urea, qui est anaérobie, et qui est également capable de transformer l'urée en carbonate d'ammoniaque.



rta. 22. - Bacillus urew (Miquel).

M. Van Tieghem pense que le dédoublement par hydratation de l'acide hippurique en acide benzoïque et glycocolle, qui s'observe dans l'urine des herbivores, est dù à une termentation analogue a celle qui dedouble l'urce Le ferment serait identique au micrococcus ureæ; mais ce n'est là qu'une hypothese qui demande vérification. En somme, et pour résumer ce court aperçu de la fermentation ammoniacale, on peut dire que le dédoublement de l'urée dans l'urine peut être accompli par une bactérie spéciale; mais la présence de cette bactérie est-elle indispensable à la production de ce phénomène? C'est possible, mais c'est ce qu'il serait téméraire d'affirmer.

# CHAPITRE VII

## LA PUTRÉFACTION

On entend, sous le nom de putréfaction, les fermentations qui accomplissent la décomposition spontanée des substances albuminoïdes.

Ces phénomènes de décomposition sont extrêmement complexes, et leur nature intime est encore mal connue. On admet que la putréfaction est sous la dépendance du développement de bactéries diverses; cependant, quelques faits paraîtraient démontrer que, dans certains cas, une véritable putréfaction pourrait survenir en dehors de tout germe bactérien. M. Donné a fait des expériences sur l'altération spontanée des œufs, et il affirme que, si on prend un œuf intact, qu'on le vernisse avec du collodion par surcroît de précaution, et que par des secousses on détruise la structure intime de l'œuf, on voit apparaître tous les phénomènes de la décomposition putride : la matière de l'œuf est trouble, de couleur livide; elle exhale une odeur fétide au moment où on brise la coque, et cependant on ne peut y découvrir rien de vivant;

il n'y a pas la moindre trace d'animalcules ni de

vegetaux microscopiques.

M. Gayon arrive à des conclusions opposées; et il affirme que la putréfaction dans les œufs, en prés nee ou en l'absence de l'air, est corrélative du developpement et de la multiplication d'êtres microscopiques de la famille des bactéries.

Il est difficile de trancher un differend qui produit deux affirmations aussi contradictoires; il est cependant permis de dire que la putréfaction spontanée de l'œuf est le seul exemple connu d'une putréfaction produite sans intervention de germes vivants.

Eu égard à la complexité des réactions qui se passent dans les putrefactions, il est facile de prévoir a priori, qu'elles ne peuvent pas être l'œuvre d'une

scule espèce bactérienne

L'experience montre, en effet, que la putréfaction est la résultante de l'action de plusieurs bacteries, les unes acrobies, les autres anaérobies, faisant accomplir chacune à la matière albummoide une étape différente vers la décomposition. L'étude exacte des formes bactériennes qui concourent à la putréfaction, est à peine ebauchée, et nous nous contenterons de l'es juisser en quelques lignes.

Les différentes bactéries connues de la putréfaction sont les suivantes: le bacillus subtilis, le bacillus amylobacter, le bacillus megaterium, le bacterium termo. Tous ces organismes ont une proprieté commune, qui est forcément le premier stade de la putré-

faction, c'est la liquefaction de la gélatme.

Bienstock a trouve dans les excrements de l'homme

un bacille « en forme de baguettes de tambour » qui serait, d'après lui, l'agent principal, sinon le seul

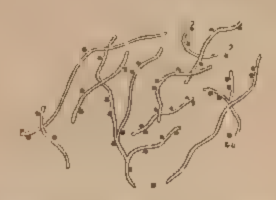


FIG. 23 — Maladie de l'amertume des vins (d'après Pasteur). Les filaments retiennent avec eux des granulations de matière colorante.

de la décomposition des substances albuminoïdes. Placé en culture pure avec de la fibrine, ce bacille fait subir à cette substance toute une série de dedoublements, et l'amène finalement à se decomposer completement en acide carbonique, cau et ammoniaque.

Ce bacille ferait défaut dans l'intestin des petits enfants à la mamelle, d'où à cet âge l'absence d'odeur putride des déjections intestinales.

C'est un bacille endosporé, ayant la forme de bactérie en tete et ressemblant au bacillus amylobacter.

Parmi tous les organismes de la putréfaction, le plus constant et peut être le plus important est le bucterium termo (Cohn). On l'obtient en laissant macèrer à l'air des graines de légummeuses dans l'eau. En faisant plusieurs ensemencements successifs dans le liquide de Cohn, on arrive à avoir des cultures

pures. Celles-ci se troublent les premiers jours, puis la surface du liquide se couvre d'un voile légérement verdâtre.

Le bactérium termo liquéfie la gélatine avec une très grande rapidité. Il se présente sous l'aspect de petits bâtonnels de 4,5 \( \mu\) de long, et 0 \( \mu\), 5 de large; les cellules, très mobiles, sont ordinairement réunies deux à deux, et leur multiplication est extrêmement active. On ne connaît pas de spores au bacterium termo. Lorsqu'il est cultivé sur un liquide, il ne tarde pas à s'agglomérer à la surface sous forme de voile gélatineux verdâtre, constituant des zooglées, dans lesquelles les bâtonnets sont immobiles.

La marche de la putréfaction est probablement la suivante : le bactérium termo prive le liquide de tout son oxygène, et, en formant une pellicule a la surface, il empêche l'accès de ce gaz dans les parties profondes; le rôle des anaérobies commence alors, et fait subir à la décomposition un degré de plus, et ainsi de suite

La première étape de la décomposition des matières albuminoïdes est un changement qui les rend solubles dans l'eau, changement opère par les diastases sécrétées par les bactéries.

Vient ensuite la production de substances solubles dans l'alcool, substances encore très complexes; ce n'est qu'au delà de ces deux premiers degres qu'apparaît la dislocation de la molécule de l'albumine et qu'on commence a voir se montrer des substances cristallisées : la leucine, la tyrosine, le glycocolle; de la butalanine, différents alcaloides, des ptomaines;

quelques produits volatils: l'indol, le scatol; puis des acides volatils ou fixes à constitution simple; acides acétique, butyrique, valérianique et oxalique. Ces acides, au lieu de se former à l'état de liberté comme dans la décomposition du sucre, se dégagent à l'état de combinaison avec l'ammoniaque. Enfin, comme derniers termes de la décomposition, l'on a de l'acide carbonique, de l'hydrogène carboné, sulfuré, phosphoré, qui donnent en grande partie l'odeur nauséabonde des fermentations putrides. La cause première des putréfactions, se confond avec celle des fermentations et ce serait faire double emploi que de l'exposer ici de nouveau.

# LIVRE SECOND ÉTUDE GÉNÉRALE DES BACTÉRIES

# CHAPITRE I

# HISTOIRE NATURELLE DES BACTÉRIES

La plupart des botanistes réunissent aujourd'hui sous le nom de *Bactériens* un certain nombre de végétaux inférieurs, dont la place dans les classifications a été et est encore très discutée.

On en a fait d'abord des animaux infusoires, puis on les a considérés comme représentant le groupe le plus inférieur du règne végétal, les réunissant tantôt aux champignons, tantôt aux algues, et enfin les confondant avec un certain nombre de représentants de ce dernier groupe, dans un ordre spécial désigné sous le nom de Schizophytes.

Leuwenhoeck le premier (opera omnia, ed. Lugduni-Batavorum (1722), II, 40) reconnut et figura un

certain nombre de ces êtres qu'il trouva dans le tartre des dents (loc. cit., II, 40, fig. A, B, C, D, E. F, G). D'apres sa description et les figures qui y sont jointes, il est impossible de ne pas voir dans les etres qu'il décrit des espèces de bactéries, de vibrions ou de leptothrix, mais il ne leur donna aucun nom Melant la substance blanchâtre qui se dépose autour des dents avec de l'eau parfaitement pure et ne contenant aucun animalcule et avec de la solive, « je vis presque toujours avec une grande admiration, dit-il, que cette matiere contenait un grand nombre de petits animalcules, qui s'agitaient d'une façon remarquable». Ces petits êtres, représentés dans les figures A. B. E. G. sont probablement, les uns des bacteries (fig. A, E), les autres des vibrions (fig. B, G), si l'on en juge par les formes et les mouvements qu'il leur assigne.

Indépendamment de ces êtres mobiles, il observa dans la même matière une immense quantite de stries differant beaucoup les unes des autres par la taille, mais offrant la même épaisseur et étant, les unes droites, les autres courbées (fig. F); elles étaient disposées sans ordre; et « comme auparavant, dit-il, j'avais observé dans l'eau des animalcules ayant la même apparence, je fis tous mes efforts pour observer s'ils étaient doués de la vie, mais aucun mouvement ne put m'indiquer en eux la moindre vitalité ». D'après cette description, et la figure qu'il en donne, on doit admettre que ces stries étaient des leptothrix. Ces petits êtres, auxquels Leuwenhoeck ne donne aucune dénomination, resterent longtemps un simple objet

de curiosité, et aucun essai ne fut tenté, jusqu'à la fin du siècle dernier, pour les distinguer les uns des autres et les classer. (Lanessan.)

C'est à Müller, en 1773, que l'on doit la première classification qui fut tentée; d'après cet auteur, les bactéries appartenaient aux infusoires et se répartissaient en deux groupes *Monas* et *Vibrio*.

C'est surtout Ehremberg en 1838, et Dujardin en 1841, qui ont commencé une division scientifique des bactéries; cependant, ils les considéraient encore tous deux comme des animaux infusoires.

## CLASSIFICATION D'EHREMBERG

- I. Bactérium : filaments droits rigides.
- II. Vibrio: filaments en forme de serpents flexibles.
- III. Spirillum: filaments en spirales rigides.
- IV. Spirochæte: filaments en spirales flexibles.

#### CLASSIFICATION DE DUJARDIN

- I. Bactérium : filaments rigides, mouvements de vacillation.
- II. Vibrio: filaments flexibles, mouvements d'ondulation.
- III. Spirillum: filaments en spirales, mouvements de rotation.

En 1853, Robin montra le lien évident qui unissait les leptothrix et les bactériens et après lui Davaine affirma leur nature végétale et les rangea dans les algues.

Depuis ces premières tentatives, une quantité innombrable de travaux se sont succédes sur les bactéries, un certain nombre d'auteurs out proposé des classifications; nous donnerons ici les principales de ces classifications, mais nous nous hâtons d'ajouter qu'aucune d'elles ne répond exactement à la nature des choses, et on peut dire, que dans l'état actuel de la science, aucune classification des bactèries n'est exempte de graves critiques.

#### PREMIÈRE CLASSIFICATION DE COHN

Dans un premier travail, Cohn rattachait les bactéries aux algues, bien qu'elles ne possèdent pas de chlorophylle, et les divisait en quatre tribus comprenant six genres :

- I. Sphærobacteria: globules (micrococcus).
- II Microbacteria : courts bâtonnets (bacterium).
- III. Desmobacteria : longs bâtonnets (bacillusvibrio).
  - IV. Spirobacteria: spirales (spirochæte-spirillum).

Gette division fut vivement critiquée par Billroth, et Cohn la compléta dans une seconde classification Dans cette seconde tentative, il ne rattacha les bacteries ni aux algues, ni aux champignons et les placa dans un groupe spécial auquel il donna le nom de schizophytes. Il établit les genres par les caracteres principaux de la forme et les espèces par des parti-

cularités physiologiques ou par des details moins importants.

#### DEUXIÈME CLASSIFICATION DE COUN

Schizophytes: Thallophytes se développant par division ou par cellules germinatives endogènes.

Première tribi. — A. Cellules libres réunies par deux ou par quatre.

Cellules sphériques . . . Chroococcus (Naegeli). Cellules cylindriques. . Synechococcus (Naegeli).

- B. Cellules réunies en zooglées par une substance amorphe.
- a. Membrane cellulaire confondue avec la substance intercellulaire.

Cellules sphériques . . . Micrococcus (Hallier). Cellules cylindriques. . . Bactérium (Dujardin).

 b. Substance intercellulaire disposée en couches concentriques.

Cellules rondes . . . . . Glaeocapsa. Cellules cylindriques. . . Glaeothece.

Cellules rondes disposées dans une

zooglée en reseau . . . . . . . . . . . Clathrocystis.

Cellule- cylindriques, cunciformes, famille divisée par étrangle-

ment. . . . . . . . . . . . . . . . . Cælosphærium.

b. Cellules formant des familles a plusieurs couches

Del xième tribu. — Nématogenes : cellules en filaments.

A. Sans ramifications:

4° Cylindriques, incolores, à division peu prononcee, tres fines, courtes. Bacillus: longues, Leptothrix.

2º Filaments cylindriques, plus epais, longs, Beggiatoa.

3º Fragmentes à conidies incolores, Crenothrix.

4º Filaments spirales, courts, ondulés, Vibrio; courts, à spirales rigides Spirillium; longs, a spirales flexibles, contenant du phycochrome, Spirales filaments longs et spirales flexibles, Spiralium;

5° Filaments en chapelet sans phycochrome, Streptocoreus.

6° Zooglæsev lindriques, incolores, Myconostoc; en chapelet, Nostoc; filaments amineis a une extrémite, Rivolavia

**B.** Filaments avec tausses ramifications, Cludo three; filaments cylindriques incolores, Streptothree.

#### CLASSIFICATION DE VAN TIEGHEM

Van Tieghem range tous les schizomycètes dans la famille des hacteriacces, famille voisine des nostocacées et des oscillariées. Les individus composés de petites cellules rondes appartiennent au genre micrococcus.

Ceux dont les cellules sont cylindriques appartiennent au genre bacterrum.

Ceux dont les cellules sont unies en baguettes appartiennent au genre bacillus.

Les filaments indefiniment longs, sans gaine, constituent le *leptothrix*; les filaments engaînés le *cre-nothrix*; les filaments engaînés avec des ramifications, le *cladothrix*.

Le genre vibrio est formé de filaments enroules qui se dissocient; le genre spirillum, de filaments plus longs disposés en hélices; les spirochaetes sont plus longs et forment de nombreux tours de spire.

Les bactéries agrégées en zooglæes, constituées par des cellules rondes, unies par une couche épaisse de gélatine, ont reçu le nom d'ascococcus; agglutinées entre elles sans gélatine, elles prennent le nom de punctula; lorsque des cellules cylindriques sont unies par de la gélatine, on les appelle ascobacteria; sans gélatine, polybacteria; les bactéries ayant la forme de baguettes spirales et agrégées s'appellent myconostoc.

Au point de vue de leurs propriétés, Van Tieghem les divise en chromogènes, ferments, et pathogènes. Au point de vue de la direction du cloisonnement de la cellule ou thalle, il distingue trois tribus qui sont.

1º Les bactériées dans lesquelles le thalle se clorsonne dans une seule direction, comprenant les micrococcus, bactérium, bacillus, leptothrix, creno thrix, cladothrix, vibrio, spirillum, spirochate, ascococcus, punctula, ascobacteria, polybacteria, myconostoc,

2º Les merystées, dans lesquelles le thalle membraneux se cloisonne suivant deux directions. Elles forment des tétraédres carrés:

3º Les sareinées, qui présentent trois directions de cloisonnement et qui sont cubiques.

#### CLASSIFICATION DE ZOPE

I. Coccacee. — Possedant (du moins autant que nos connaissances actuelles nous le font accepter) seulement des cocci et des filaments formés par la juxtaposition des cocci. La fissure se presente dans une ou plusieurs directions.

Genres : Streptococcus, micrococcus, merismopædia, sarcina.

II. Bucteriaceæ. — Possédant le plus souvent des cocci, bàtonnets (droits ou courbes) et des filaments (droits ou en spirale). Les premiers peuvent manquer et dans les derniers, il n'y a aucune distinction entre la base et le sommet.

La fissure autant que nos connaissances nons permettent de l'établir) se fait dans une seule direction.

Genres. Bacterium, spirillum, vibrio, lenconostoc, bacillus, clostridium.

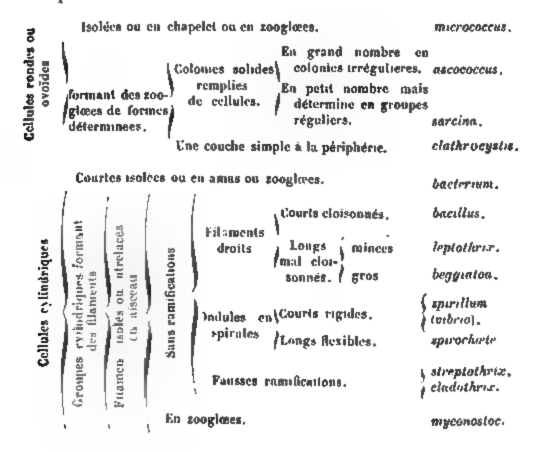
III. Leptotrichea. — Possedant des cocci, des bâtonnels et des filaments qui laissent voir une distinction entre la base et le sommet). Les filaments sont droits ou en spirale. Genres: Leptothrix, beggiatoa, crenothrix, phragmidiothrix.

IV. Cladothricheæ. — Possédant des cocci, batonnets, filaments et spirales. Les filaments ont de fausses ramifications.

Genre: Cladothrix.

#### CLASSIFICATION DE RABENHORST

Suivie par Flügge, elle est très imparfaite, car les seuls caractères morphologiques sont en jeu, et il en résulte qu'à différentes phases de son développement une même bactérie peut être placée dans plusieurs espèces distinctes :



On voit, par la divergence de toutes ces classifications, que les idées sont lom d'être fixées sur une division scientifique des bactéries en genres et en espèces; aussi dans le cours de cet ouvrage, nous n'adopterons aucune de ces classifications, pour rester libre d'allure et nous cantonner uniquement dans l'observation des faits. Lorsque nous parlerons de la reproduction des bactéries, nous verrons qu'elle se fait de différentes façons et nous nous contenterons alors de decrire les genres principaux (bactéries, bacilles, microcoques), dans lesquels on peut en somme faire rentrer tous les autres.

Cette extrême difficulte dans le classement des bactéries, a fait emettre des opinions contradictoires sur l'existence même d'especes distinctes; nous avons vu plus haut l'opinion de Billroth. Certains homines de science ont pensé qu'elles pouvaient dériver d'organismes supérieurs; c'est la question de la genération spontance et de l'hetérogénie qui est discutée dans un autre chapitre de cet ouvrage.

Mais y a t il une fixité absolue des especes bactériennes? Ne sont-elles pas les phases successives d'un même organisme et peuvent-elles se transformer les unes dans les autres?

Disons tout d'abord, que s'il en était ainsi, les bactéries feraient exception à cette règle que l'observation quotidienne a ctablie, c'est que dans le temps dont nous disposons pour l'observation, on n'a jamais vu une espece animale ou végétale se transformer en une autre espece. Jusqu'ici, le fait paraît établi pour les bacteries comme pour les autres êtres; et aucun des observateurs qui ont étudié la question, n'a pu apporter un seul fait positif en faveur de la mutabilité des especes bactériennes. L'erreur provenait toujours d'une observation incomplete. En effet, comme tout être vivant, une bactérie naît d'un germe, se développe, et meurt, et dans cette série de transformations, elle se presente à l'observation avec des differences morphologiques considérables, suivant la phase que l'on a sous les yeux.

Il importe donc pour fixer les choses, d'étudier une bactèrie pendant toutes les phases de sa vie, on peut avoir recours pour cela au procédé de la chambre humide que nous avons étudié ailleurs. En se plaçant dans ces conditions, on n'a pu jusqu'ici observer aucune transformation reelle d'une espèce en une autre : les seuls changements qu'on voit s'opèrer sont analogues à la germination d'un grain de blé, et dans les deux cas on revient à son point de départ, qui est la spore ou le grain de blé. Donc, jusqu'à plus ample informé, jusqu'à ce que les partisans de la mutabilité des espèces bactériennes aient fourni des preuves serieuses à l'appui de leur dire, nous devons admettre la fixité des types bactériens.

Reste maintenant pour terminer l'histoire naturelle générale des bactéries, à fixer la place qu'elles occupent dans l'échelle des êtres vivants.

Il est certainement difficile, de faire rentrer intégralement les bactéries dans une des grandes familles du règne des végétaux inférieurs. Doit on les placer parmi les algues, ou parmi les champignons? Doit on, au contraire, leur faire une place à part, intermédiaire à ces deux ordres de végétaux?

Les bactéries qui se reproduisent par arthrospores, ou par seission transversale en articles, sont voisines du groupe des nostocacées, il ne leur manquerait pour en faire partie, que de posséder de la chlorophylle. Il nous suffira pour montrer cette parenté, de decrire ici le Leuconostoc Mésenteroides, d'après Van Tieghem.

Il consiste en une série de petites cellules rondes,

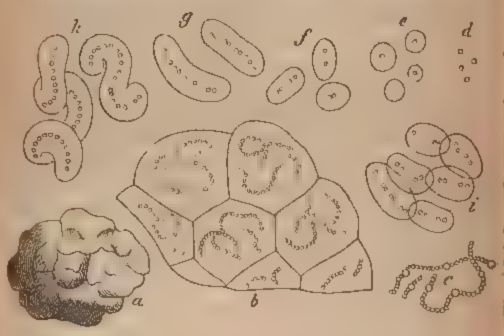


Fig. 21. - Leuconostoc Mesenteroides d'après Van Tieghem).

arquées, en forme de chapelet, entourées par une masse considérable de gélatine compacte et réunies en zooglées (fig. 24). A la fin de la végétation, et

Zonglee, grandeur naturelle = b. Loupe d'anc zonglee adulte. e a 1. Sindes successifs depuis la spare adulte jusqu'a la reconstitution de la zong ée = De b à c 500 du mêtres.

apres l'épuisement de toute la nourriture, une grande partie des cellules meurt. Quelques cellules irrégulièrement situées dépassent de beaucoup les autres en grosseur, prennent des contours plus accusés, leur membrane devient plus compacte, leur protoplasma plus sombre. Enfin elles sont mises en liberté par liquéfaction de l'enveloppe gélatineuse. Elles peuvent désormais prendre le nom de spores, et ce nom est justifié par ce fait que placées dans un milieu nutritif, ces cellules germent et produisent des chapelets semblables aux chapelets primitifs.

Il est vrai d'ajouter, que la plupart des êtres de ce groupe, atteignent des dimensions notablement supe

rieures à celles des plus grosses bactéries.

Quant aux bactéries endosporées, il est difficile de les classer avec les nostocacées, et en realité, ces organismes inferieurs doivent être placés dans un groupe isolé dans l'ensemble de la classification. La plupart des auteurs, en font un groupe à part dans la botanique, auquel ils donnent le nom de schizoniycetes. Nous conservons pour nous le terme plus général de bactéries.

### CHAPITRE II

## MORPHOLOGIE ET PHYSIOLOGIE GÉNÉRALES DES BACTÉRIES

Structure des bactéries. Etudiée à un point de vue un peu général, la morphologie des bactéries ne nous présente qu'un petit nombre de types, dans lesquels on peut établir des divisions de detail, mais dont les formes sont en somme tres restreintes. Les bactéries s'offrent à nous comme des cellules toujours très petites, affectant soit une forme arrondie, soit une forme en bâtonnet, celui-ci pouvant s'allonger jusqu'à devenir un filament, enfin plus rarement on les voit sous l'apparence d'un fuseau. Les bactéries uniformément rondes sont en général les plus petites, et leurs dimensions dans tous les sens, dépassent rarement un millieme de millimetre ou µ. Les bactèries en bâtonnets, ont ordinairement une longueur de deux à quatre fois plus grande que leur largeur, qui, presque toujours très petite, dépasse rarement 1 \mu. Il en est cependant de plus épaisses, mais les plus grosses n'ont jamais plus de 3 à 4 2 d'épaisseur et encore ces grandes dunensions sont-elles rares.

Les bactéries sont de véritables cellules végétales,

mais leur extrême petitesse n'a pas encore permis de découvrir leur structure intime et on ne leur connaît pas de noyau cellulaire. La cellule bactérienne, est formée de protoplasma, homogène, un peu trouble, transparent, quelquefois finement granuleux. Le protoplasma des bactéries, ne diffère pas essentiellement de celui des autres êtres animés, et il possède les réactions de l'albumine (t de la nucleine; il se colore en jaune par l'iode et fixe énergiquement le carmin et les couleurs d'aniline.

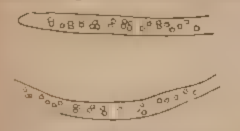
Le protoplasma des bactéries, est ordinairement incolore, mais certaines espèces, présentent cependant une legère coloration vert pâle, due à la presence d'une certaine quantité de chlorophylle.

Il existe quelques bactéries qui sont vivement colorées en rouge, jaune, vert, bleu, etc., et pour ces especes qui sont peu nombreuses, il est difficile de déterminer, si la coloration appartient à l'enveloppe de la cellule ou au protoplasma lui même

Un certain nombre de bacteries, parmi lesquelles le bacillus amylobacter de la fermentation butyrique, possèdent les réactions de la granulose et de l'amidon; leur protoplasma, dans certaines parties de la cellule plus réfringentes, possède la propriété de se colorer en violet par une solution aqueuse faible d'iode.

Les beggiaton possèdent dans leur protoplasma de petites parcelles de soufre (fig. 25).

Le protoplasma des bactéries n'est pas libre, mais recouvert d'une enveloppe, veritable membrane cellulaire : chez les bactéries vivantes, cette enveloppe peut être aperçue au microscope, sous forme d'une ligne très fine qui délimite la surface du protoplasma ; mais lorsque ce dernier est contracté par certains



ria. 25. — Beggiatoa (d'après Warming).

réactifs, par exemple la solution alcoolique d'iode, la membrane se distingue très facilement,

La membrane cellulaire, n'est que la cou-

che la plus interne d'une sorte d'atmosphère gélatineuse, qui entoure toute la cellule; l'enveloppe gélatineuse peut dans un grand nombre de cas être vue directement au microscope; cette membrane gélatineuse rapproche les bactéries des leuconostoc (fig. 24) et elle est probablement formee d'un hydrate de carbone voism au point de vue clumique de la cellulose. Chez certaines bactéries (cladothrix, crenothrix), la membrane est souvent coloree par des substances ferrugineuses.

Mouvements des bactéries. Un grand nombre de bactèries sont parfaitement immobiles, et leur progression dans l'espace, depend des mouvements du vehicule ou elles sont suspendues, beaucoup d'éspeces au contraire sont mobiles, et animées de mouvements varies plus ou moins rapides; ce sont tantôt de simples mouvements oscillatoires, tantôt une propulsion en avant ou en arrière souvent très rapide. Ces mouvements seraient dus tantôt a des contractions vermiculaires du protoplasma, tantôt à l'impulsion donnée par des cils vibratils. L'existence de ces cils

n'est mise en doute par aucun bactériologiste : la photographie beaucoup plus sensible que l'œil humain les mettant en évidence d'une manière indubitable ; mais les auteurs sont loin d'être d'accord sur l'interprétation a donner au rôle physiologique de ces organes.

D'après Cornil, il n'existerait pas de cils sur les bactéries rondes proprement dites; mais sur les bactéries allongées, il y en a toujours deux, trois ou quatre et la mobilité de l'organisme serait fatalement liée à la présence des cils. Nous dirons que cette opimon est au moins exagérée, car il est des plantes inférieures appartenant au groupe des algues, par exemple les oscillariées, qui sont douées de mouvements très étendus, sans qu'on ait jamais pu leur trouver d'organes de locomotion; l'observation en est facile et élémentaire, dans la première mare venue dont l'eau est examinée au microscope; dans ce cas, les mouvements sont dus soit aux contractions du protoplasma, soit aux mouvements de liquide nécessités par les échanges nutritifs qui se feraient avec plus d'activité en certains points de l'organisme.

D'après de Bary, les prolongements filiformes, observés sur les bactéries, ne peuvent en aucune façon être assimilés à des organes de mouvement, et ils ne sont même pas sous la dépendance de la substance protoplasmique; et d'ailleurs, dans l'immense généralite des cas, chez des espèces bactériennes très mobiles, observées mortes et colorées, on ne retrouve pas trace de ces cils avec les meilleurs

instruments d'optique. M. Van Tieghem pense également que les cils ne sont pas des prolongements du protoplasma, mais qu'ils sont des filaments tres tonus, provenant de la couche gélatineuse externe: au moment de la bipartition d'une bacterie, en vertu de la viscosité de l'enveloppe gélatineuse, celle ci, dans la séparation des deux êtres, s'étire en filaments, persiste pendant quelque temps, mais finit par disparaître. Si l'organisme est mobile, ce prolongement oscille de part et d'autre; c'est ce qui fait croire qu'il est la cause du mouvement de la bactérie, tandis qu'au contraire, il est probable qu'il n'a qu'un mou vement communiqué par celle-ci.

Il paraît donc, d'apres l'autorité des naturalistes les plus compétents, que les mouvements des bactéries ne seraient pas dus, au moins dans la grande généralité des cas, à des cils vibratils, mais aux contractions dans divers sens, du protoplasma même de la cellule. De toute façon, ces mouvements sont de plusieurs espèces : tantôt, c'est un mouvement vibratoire et de propulsion (vibrion), tantôt, un mouvement oscillatoire dans divers sens. Les spirilles n'ont pas, comme le disent Cornil et Babès, des mouvements de reptation et d'oscillation; ces organismes sont contournés en spirale, en tire-bouchon et leurs mouvements sont analogues à ceux d'une hélice, qui se visse en quelque sorte dans le liquide.

Principaux types de bactéries. — Différentes sortes de groupements. Ainsi que nous l'avons dit plus haut, examinée à un point de vue très géné-

ral, la morphologie des bactéries est très simple et toutes les especes peuvent être ramenées à un tres petit nombre de formes élémentaires; mais nous verrons plus loin, que ces formes générales peuvent subir des modifications de détail, ou des variétés de

groupement et d'arrangement réciproque, qui permettent de différencier un grand nombre d'espèces.



Les trois formes élémentaires pag. 26, des bactéries sont : la forme Micrococcus isoles, ronde et la forme en bâtonnets droits ou contournés en spirale : une bille de billard, un crayon et un tire-bouchon donnent une idée très exacte de ces trois types (de Bary).

Nous pouvons constituer quatre types généraux de bactéries:

- 4º Les microcoques.
- 2º Les bactéries proprement dites (genre bactérium).
- 3º Les bacilles.
- 4º Les spirilles.

A. Micrococcus. — Les micrococcus sont des organismes de forme arrondie, ordinairement tout à fait sphériques, quelquefois ovoïdes; ils sont habituellement tres petits. Il est souvent difficile en pratique de les distinguer des granulations mertes, deposees au fond des liquides ou des spores de bacteries. Les méthodes de coloration et de culture seront souvent indispensables pour cette différenciation.

B. Bucterium. - Ces organismes se présentent au

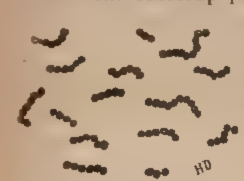
microscope, sous forme de bâtonnets courts, mobiles, isolés ou réunis deux par deux les articles des bac-



Fra. 27. - Diplococcus. Point mités. double ou microbe en 8.

tériums sont ordinairement courts, ayant à peme une longueur double de leur largeur. Les bâtonnets sont ordinairement legerement renflés à leurs deux extré-

C. Bucilles. - Dans la forme bacillaire, les bâtonnets sont beaucoup plus longs que larges et



Micrococcus en chainette. Streptococcus. (Erysi pèle, pus, proparation, des- mes de filaments non since d'après un liquide de extensibles, contournés pleuresie purulente d'emblee, extensibles, contournés

s'allongent quelquefois en filaments très longs: les cellules sont souvent placées bout à bout; elles sont toujours cylindriques et rigides.

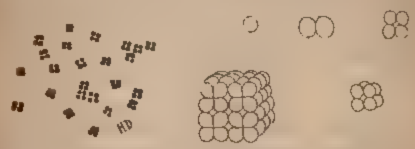
D. Spirilles. Ce sont des organismes foren hélice et toujours

mobiles, ils out l'aspect genéral d'un petit ressort à boudin, dont le nombre des spires est assez variable, suivant les especes, depuis un tour ou un tour et demi, jusqu'à huit ou dix tours de spire.

Ces divisions, adoptées pour la commodité de la description, ne sont pas aussi tranchées dans la nature ; c'est ainsi qu'il est souvent difficile de distinguer certaines bactéries très petites, des micrococcus.

La différence entre les bactériums et les bacilles est encore plus délicate. Il y a des formes de passage, qui établissent des transitions insensibles entre tous les degrés de la classification des bactéries : c'est ainsi qu'entre les bacilles et les microbes spiralés, se placent naturellement les vibrions.

Voici quels sont les grands cadres, dans lesquels on peut faire entrer toutes les especes bactériennes; il reste maintenant à examiner, comment sont formées

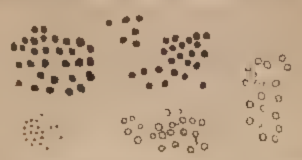


rig. 29. - Tetragenus,

FIG. 30. - Sarcine.

les differentes variétés, par les modifications de forme et de groupement de ces types élémentaires.

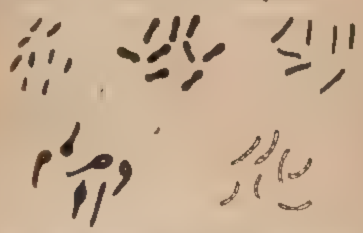
Nous avons vu plus haut, que les cellules des bactéries jouissaient de la propriété de sécréter une sorte d'enveloppe gelatineuse; lorsque cette enveloppe est très abondante, les bactèries peuvent s'agglutiner entre elles, et constituer des sortes d'amas fortement réunis, formant des colonies par agglomération d'un grand nombre d'individus. Ces amas ont reçu le nom de zooglées; ils ne sont pas speciaux a une forme bactérienne, mais bien communs à toutes les bactéries : toutes les formes peuvent constituer des zooglées, et il peut y avoir des zooglées de microcoques, des zooglées de bacilles, des zooglées de spirilles.



rig. 31. - Staphylococcus. Zooglees de microcoques.

Nous ne décrirons pas en détail, toutes les variétés d'aspect des bactéries, dues à la diversité des groupements; nous ne ferons que les indiquer succinctement, renvoyant pour une description complète, aux ouvrages d'histoire naturelle ou aux traités plus volumineux.

1º Formes arrondies ou microcoques:

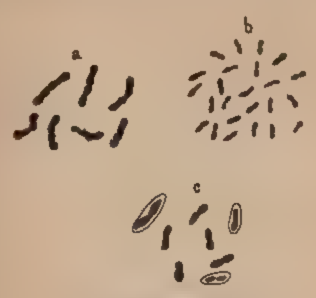


ris. 32. — Differentes varietés morphologiques de bacteries isolees.

a. Micrococcus isolés (fig. 26). Exemple: la rage, la blennorrhagie.

b. Diplococcus, ou point double, ou microbe en 8 de chiffre (fig. 27).

e. Streptococcus (fig. 28), cellules disposées en chapelet. Exemple le streptococcus pyogènes, le streptococcus de l'érysipèle, le leuconostoc mesenteroïdes, la septicémie de Charrin, l'infection puerpérale, le ferment de l'urée.

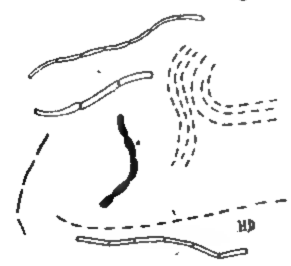


ric. 33. — Bactéries doubles.

a Bactérie vulgaire provenant de l'air. — b. Choléra des poules. —
c. Bactérie pocumonique.

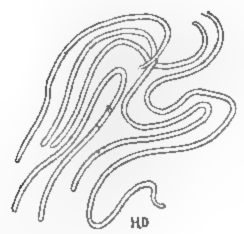
d. Tétragenus, cellules réunies quatre par quatre (fig. 29) exemple: la septicémie des souris. On trouve aussi les tétragens dans les parois des cavernes tuberculeuses et dans le pus des abcès métastatiques.

c. Sarcines, cellules réunies en groupes cubiques de huit individus (fig. 30). Elles simulent assez bien une balle de coton liée avec trois cordes perpendiculaires. Ce groupement peut aller plus loin et donne aux zooglées de sarcines des formes géométriques.



rig. 34. — Diverses formes de bactéries rangées sous forme de chaînettes.

f. Zooglées. Les zooglées de microcoques forment tantôt les staphylococcus (fig. 31), tantôt les ascococcus.



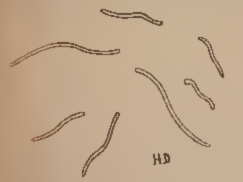
ric. 35. Bactèrie en filament (charbon). Dessin à la chambre claire d'après une culture en chambre humide.

- 2º Formes en bâtonnets:
- a. Forme de bactérie isolée (fig. 32). Exemple:

bactérium termo, bacillus amylobacter, bacille de la tuberculose.

b Forme de bactérie double (fig. 33). Exemple : choléra des poules, bactérie pneumonique.

c. Forme en chaînette (fig 34). Exemple: bacillus subtilis, un grand nombre de bacilles vulgaires.



126. 36. — V(brion. (Vibrion septique de Pastour), d'après une urine putrefice.



Fig. 37. — Spirilles vulgaires (eau croupie).

- d. Forme en filament (fig. 35). Exemple : charbon, leptothrix de la salive.
  - 3º Rormes spiralées:
- a. Vibrions (fig. 36), filaments peu rigides, mobiles, ondulés. Exemple : le vibrion septique.
- b Spiritles proprement dits (fig. 37), en tire-bouchon, produisant des virgules par division des spires. Exemple : le choléra asiatique.
- c. Spirochæte (fig. 38), filaments beaucoup plus longs et plus delies que les spirilles. Exemple : le spirochæte de la bouche, le spirochæte obermeieri de la fièvre recurrente.

Reproduction des bactéries. — Envisagée à un point de vue général, la reproduction des bactéries

peut se faire de deux façons différentes, suivant les conditions où elles se trouvent placées, soit par division, soit par sporulation.

Etudions d'abord la multiplication par bipartition.



Fig. 38. - Spirochætes.

Dans les formes bacillaires, on voit le petit organisme s'allonger plus ou moins, suivant les espèces. A un moment donné, on voit la cellule mère se partager en deux cellules-filles (fig. 39). Le phénomène commence par l'apparition d'une fine cloison transversale : au début, cette cloison est si fine, qu'elle



Fig. 39. - Bacterie se multipliant par bipartition.

a. Bacteric adulte — b Fo in tion de a cloison — c a d Accroissement des deux acgments. — e. Division definitive en deux hicterius semblables a la certule more

échappe souvent à l'observation directe, et il faut, pour la mettre en évidence, l'action des réactifs qui contractent le protoplasma, comme la solution alcoo-

lique d'iode Il arrive souvent, qu'au lieu d'une cellule qui se divise par bipartition, c'est un filament (tig. 40) dans l'intérieur duquel apparaissent plusieurs cloisons toutes parallèles.



ric, 40. - Multiplication d'une bacterie par cloisons transversales dans un filament.

a, b, c, d, e, - Diverses phases du phénomene.

Pour les microcoques, le procédé est un peu différent et se rapproche du bourgeonnement de la levure ; le globule primitif bourgeonne, formant ainsi un globule qui grossit, et après avoir atteint le volume de son ainé, devient lui-même le point de départ d'une nouvelle progéniture, toutes les variétés peuvent être observées suivant que l'organisme est simple, double ou en chaînette.

Cette reproduction par division se produit, lorsque les bactéries sont dans un milieu où elles peuvent trouver une nourriture abondante, mais si les éléments nutritifs s'appauvrissent, on assiste à la reproduction par spores. Il faut à ce point de vue distinguer deux groupes de bactéries, les unes qui se reproduisent par spores endogènes ou bacteries

endosporées et les autres qui sont les bactéries arthrosporées.

Le groupe des bactéries endosporées, comprend les formes bacillaires et spirillaires au moment où la sporulation va avoir lieu, on voit apparaître dans le protoplasma du bâtonnet, un petit point qui grossit et représente brentôt un corpuscule acrondi, ovoide, plus réfringent que le corps du bâtonnet; son développement se fait généralement tres vite, et le corpuscule germe ou spore atteint son volume définitif dans l'espace de quelques heures. La spore a toujours un volume plus petit que la cellule qui lui a donné naissance. Dans certaines especes, la spore apparaît à l'une des extrémites de la cellule mère qui prend alors la forme d'un œuf ou d'un fuseau et on peut voir dans ces cas se former les bactéries en tête, par exemple dans le bacillus amylobacter (fig. 18).

Chaque cellule mère ne contient qu'une seule spore, et, ainsi que nous l'avons déjà dit, cette sporulation se manifeste lorsque le substratum de culture est épuisé ou lorsqu'il est infesté par les produits d'exerétion du microbe lui-même, cependant cette loi n'est pas absolue, et en particulier pour le bacillus amy lobacter, on peut voir certains bâtonnets se sporuler de bonne heure, pendant que la plupart des autres continuent à végèter et à se diviser.

Quand les spores sont arrivées à maturité, elles sont aptes à la germination; la membrane de la cellule mere se dissout peu à peu et la spore se trouve mise en liberté.

Les spores out une membrane lisse, solide, mais

très mince et entourée d'une couche gélatineuse, derniers restes du protoplasma de la cellule d'origine. Leurs dimensions sont en général très petites, et ne dépassent que rarement un  $\mu$ .

Lorsque la spore à maturité est placée dans un milieu convenant à son espèce, la germination se produit. La spore commence par devenir moins réfringente et perd son éclat; puis, en un point, la membrane d'enveloppe se fend et laisse passage à l'accroissement du protoplasma qui formera le futur bâtonget, Cette sorte de déhiscence de la coque de la spore, se fait d'une manière différente suivant les especes; ainsi, pour le bacillus amylobacter, la membrane se fend suivant le grand diamètre de la spore, et pour le bacillus subtilis, la division se fait transversalement sous forme de deux capuchons aux deux extrémités de la spore. La membrane, ainsi détachée, reste adherente à la nouvelle cellule, ne tarde pas à se gélifier, et devient tres difficilement visible. Le nouvel organisme se developpe en général tres vite, et quelques heures apres le début de la germination, la végétation est en pleine activité.

Conditions physiologiques de la vie des bactéries.

Eau. La présence de l'eau est indispensable à la vie de toute cellule vivante quelle qu'elle soit, et les bacteries ne font pas exception à cette regle : la dessiceation non seulement empêche la végetation des bactéries, mais encore les tue très rapidement. Il y a cependant des exceptions à cette regle, par exemple pour le micrococcus prodigiosus. Les spores resistent

bien nueux au manque d'eau que les cellules adultes. D'apres Brefeld, les spores du bacillus subtilis résisteraient trois ans à la dessiccation. Le rôle de l'eau, paraît surtout servir en grande partie comme véhicule pour les matières assimilées, élaborées ou excrétées.

L'oxygène sert à la respiration des Oxygène. bacteries, et il y a élimination d'acide carbonique. Mais il y a ici une différence fondamentale à établir entre les diverses espèces au point de vue de la nécessité de l'oxygene, différence qui a été faite surtout par M. Pasteur. Il existe en effet des bactéries, qui ont besoin pour végéter, de la présence de l'oxygène libre, ce sont les bactéries aérobies : d'autres au contraire, voient leur développement contrarié et même arrêté par la présence de l'oxygène libre, ce sont les anaerobies, par exemple le bacillus amylobacter. Cependant, cette distinction n'est pas absolue, et il existe des formes intermédiaires ou indifférentes qui peuvent également s'accommoder de la présence ou de l'absence d'oxygène libre.

Les anaérobies ne peuvent donc vivre, qu'en empruntant leur oxygene aux substances avec lesquelles ils sont en contact, et en les décomposant; certaines bactèries aérobies sont tuces par l'oxygène pur, lorsque ce gaz est comprimé à 15 atmospheres et qu'on prolonge longtemps son action.

Nutrition minérale des bactéries. — Les remarquables recherches de M. Raulin, ont montré quel rôle important, les substances minérales jouaient

dans l'alimentation des organismes inférieurs, et, comment la variation la plus infime en apparence dans les milieux nutritifs, pouvait modifier profondément la vie de ces êtres. Ses recherches n'ont pas

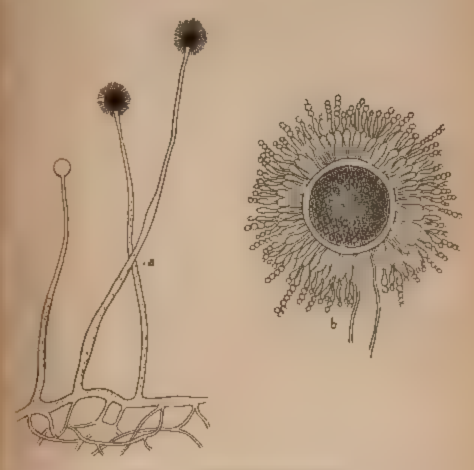


FIG. 41. - Aspergillus niger.

a. — Filaments de mycelium portant des tubes sporifères. — b. Tête sporifère grossic.

porté sur des bactéries proprement dites, mais sur des champignons inferieurs du groupe des mucédinées et principalement sur l'aspergillus niger (fig. 41.

Si l'on veut répéter les expériences de Raulin, rien

n'est plus simple que de se procurer l'aspergillus niger : il suffit de mettre une tranche de pain humide à l'air pendant une demi-heure, et de l'enfermer ensuite sous une cloche. Au bout de deux ou trois jours, le pain est en général convert des fructifications de l'aspergillus, qu'on reconnaît à ses longs filaments blancs, soyeux, terminés par une petite tête noire. Le hquide nutritif le plus favorable au developpement de l'aspergillus a la composition suivante :

Eau								,	1300	gr.
Sucre cand	E.					ı.	į.	ı.	70	
Acide tart	riqi	1e					į.	ı.	4	
Nitrate d'a	umi	10	นาก	qı	ie			ı.	4	
Phosphate									0	,60
Carbonate									0	,60
Carbonate									0	.25
Sulfate de			~						(9)	.07
Sulfate de	fer			Ţ,		,			0	,07
Silicate de	po	tas	se						0	,07

Pour la culture, on place ce liquide dans des cuvettes de porcelaine plates, ou le liquide a une hauteur de 20 à 30 millimètres, a une température voisine de 35°, dans un air humide et convenablement renouvelé; puis on seme a la surface du liquide des spores d'aspergillus : au bout de vingtquatre heures, on voit apparaître à la surface une membrane blanchâtre, qui finit par recouveir toute la surface, c'est le mycélium du champignon. Le second jour commence la fructification, et au bout de trois jours, la végétation est completement terminée.

Cela fait, on enleve la plante et on seme de nou-

velles spores sur le liquide restant; trois jours après on obtient une nouvelle récolte, un peu plus faible que la première: l'ensemble de ces deux récoltes équivant à 25 grammes de plante pesée à l'état sec, et le liquide nutritif est complètement épuisé.

Avec ces données, il devient possible d'étudier l'influence de la suppression d'one de ces substances ou de l'addition d'une autre. C'est ainsi, que la suppression de la potasse fait tomber la recolte de 25 gr. à 1 gr., c'est-à-dire qu'elle devient le 45 de ce qu'elle est dans le liquide normal. Quand on supprime les phosphates elle tombe a 40 et à 40 par suppression de l'ammoniaque.

Un fait curieux, consiste dans les conséquences de la suppression du zinc qui, malgré la très faible proportion où il est dissons, amene à faire tomber la récolte au in de l'état normal. L'action des substances nuisibles s'exerce encore d'une façon plus saisissante; c'est ainsi que si l'on ajoute au liquide nutritif un seize cent millieme (indicate) de nitrate d'argent, la végétation est brusquement arrêtée, elle ne peut même pas commencer dans un vase d'argent, bien que dans ces conditions l'analyse chimique la plus délicate, soit impuissante à révéler la moindre trace d'argent dans le liquide. La végétation est arrêtée par soit de sublime corrosif, non de chlorure de platine.

Tous ces chiffres sont intéressants et en même temps consolants, car ils font entrevoir la possibilité d'une lutte efficace contre l'envahissement de l'organisme par les végetaux inferieurs. Les bacteries proprement dites, vivant dans le corps des animaux, ne sont malheureusement pas aussi sensibles aux antiseptiques que l'aspergillus, de sorte que jusqu'ici l'antisepsie purement médicale est encore à la période d'etudes.

Parmi les éléments du liquide de Raulin, certains ne sont pas assimilés par l'aspergillus, et cependant leur présence est indispensable, par exemple l'acide tartrique et le fer : en effet, leur suppression fait diminuer considérablement le poids de la récolte de la mucédinée. Ils jouent là une action de présence, en constituant un milieu favorable au développement de la plante. Duclaux pense après Raulin, que le rôle physiologique du fer serait de détruire certaines substances sécrétées par l'aspergillus et qui, une fois en certaine quantité empêcheraient sa végétation, il ne serait là qu'une sorte de contre poison, agissant sur les produits d'excrétion de la plante, et empêchant une auto-intoxication.

L'acide tartrique n'aurait pour fonction que de maintenir l'acidité du liquide, et d'empêcher le developpement des bactéries.

Substances azotées. — Comme toute cellule vivante, les bactèries ont besoin de substances azotées pour entretenir la constitution de leurs tissus; elles les empruntent aux substances albuminoides, mais ces substances sont insolubles dans l'eau et par conséquent non dialysables; pour devenir utiles et nutritives, il 'faut qu'elles soient liquéfices et renducs solubles. Dans l'estomac des animaux supérieurs cette

fonction est dévolue au suc gastrique, et s'accomplit au moyen de la pepsine. Les bactéries procedent de la même façon en sécrétant des corps connus sous le terme générique de diastases; chaque bactérie sécréte une diastase particulière, certaines peuvent en fabriquer plusieurs successivement, suivant les besoins de l'évolution et de la nutrition de leur organisme; ces diastases sont des corps non figurés, solubles dans l'eau, se rapprochant par leurs propriétés chimiques des matieres albuminoïdes. On peut les isoler des cellules qui leur ont donné naissance, sans leur faire perdre leurs propriétés; c'est ce fait qui avait fait faire une distinction entre les ferments animés et les ferments solubles, distinction stérile et inutile selon nous, car le fait général est le même et c'est toujours une cellule vivante, qui a été le point de départ de la fermentation. La seule division qui pourrait être adoptée serait la suivante : fermentation directe où la cellule agit par elle-même, fermentation indirecte où la cellule agit par les produits qu'elle a sécrétés, produits qui ne sont souvent destinés qu'à préparer en quelque sorte la fermentation directe. Le caractère spécial des diastases, c'est de pouvoir produire des réactions et dédoublements chimiques sans former ellesmêmes de combinaisons avec les eléments qu'elles ont mis en liberté et sans que leur action soit diminuée.

L'amylase transforme l'amidon en sucre, elle se trouve dans l'orge germée et peut rendre soluble mille fois son poids d'amidon.

La sucrase intervertit le sucre de canne et le transforme en glucose. La caséase rend la caséine soluble dans l'eau et directement assimilable, peptonisée. Ces diastases sont les mêmes que celles qui sont secrétées par les organes des animaux supérieurs (glandes salivaires pancréas) et ainsi que le dit Duclaux, toujours et partout le même mécanisme est en jeu, et les mêmes diastases servent aux mêmes actions dans le monde des êtres supérieurs et dans celui des infiniment petits.

Conditions de température. — La végétation des bactéries n'est possible qu'entre certaines limites de température. Pour presque toutes les espèces ces limites sont comprises entre 30 et 40° C.

Certaines bactéries peuvent supporter, sans perdre la vie, des températures excessivement basses; c'est ainsi que Frisch a vu le bacillus anthracis supporter une température de 110° au dessous de zéro sans perdre ses facultés végétatives.

L'élévation de la température est beaucoup plus mal supportée; en général les bactéries adultes sont tuées par une température de 60 à 80° prolongée quelque temps. Il n'en est pas de même des spores qui sont beaucoup plus résistantes. Pasteur avait déjà montré que beaucoup de germes résistaient à l'eau en ébullition; Miquel a signalé un bacılle du foin, dont les spores peuvent résister pendant 2 heures à une température de 405° à la pression de 2 atmos phères.

Action de la lumière. — La disproportion flagrante existant entre les corpuscules organisés de l'atmosphère et les germes capables de se revivisier fait présumer que la lumière possède une action destructive énergique sur les bactéries. C'est en effet ce qui ressort des travaux d'Arloing, de Duclaux et de Strauss.

Arloing a montré que l'action de la lumière affaiblit peu à peu l'activité des cultures du bacillus anthracis, le transforme d'abord en vaccin, et finit par le tuer; cette action est due surtout aux portions les plus réfrangibles du spectre, celles dont relèvent les actions chimiques.

La lumière met en jeu upphénomène d'oxydation, qui porte sur tous les éléments du microbe, mais spécialement sur les matières hydro-carbonées; ce qu'il faut retenir, c'est l'action destructive exercée par la lumière solaire sur les bactéries.

Produits de sécrétion des bactéries - Ptomaïnes. — Comme toute cellule vivante, les bactéries fournissent une certaine quantité de déchets organiques, qui vont en s'accumulant dans les milieux nutritifs, et finissent par rendre impossible la vie de la cellule, si, par un procédé quelconque, on ne les enlève pas.

Parmi tous ces produits excrémentitiels, il en est un certain nombre, qui sont doués de propriètés alcaloidiques et sont extrêmement vénéneux. Selmi avait retiré ces alcaloïdes des cadavres, Gautier les extrait d'abord des matières albuminoïdes en fermentation, et plus tard des cellules vivantes normales, montrant aussi, que, aussi bien sur les cadavres que sur l'organisme vivant, elles sont un produit d'excrétion d'une cellule vivante.

Ces bases portent le nom général de ptomaines ; elles se comportent comme les alcaloides vegetaux et presentent les réactions suivantes :

Acide phospho-molybdique, précipité jaune; chlorure de platine, precipité jaune ou rosé; chlorure d'or, précipité jaune cristallise; iodure de potassium ioduré, precipite brun kermes; tannin, precipité blanc; bichlorure de mercure, precipité épais blanchâtre Quelques ptomaînes ne précipitent pas par ce dernier reactif.

En 1822 Gaspard et en 1856 Panum avaient déjà demontré que les matieres putréfiées contenaient un poison très violent. En 1868, Bergmann et Schmiedeberg retirerent de la levûre de biere et du sang septicémique un corps cristallisé la sepsine. En 1873, Gautier en France et Selmi en Italie, démontrèrent la présence d'alcaloïdes venéneux dans les produits de la putréfaction. Depuis, ces substances ont éte étu diées par nombre d'auteurs et récemment surtout par Brieger, et cette année même (1887) par Gautier.

Brieger retire des cadavres humains les alcaloides suivants dans l'ordre de leur apparition :

Choline. C<sup>5</sup> H<sup>14</sup> Az O.

Neuridine. C<sup>5</sup> H<sup>14</sup> Az<sup>2</sup>.

Cadavérine. C<sup>5</sup> H<sup>16</sup> Az<sup>2</sup>.

Putrescine. C<sup>6</sup> H<sup>18</sup> Az<sup>2</sup>.

Saprine. C<sup>5</sup> H<sup>18</sup> Az<sup>2</sup>.

Triméthylamine. C<sup>6</sup> H<sup>18</sup> Az.

Mygdaléine

Ces corps extraits par Brieger sont comme on le voit des produits cristallisés bien définis. Injectées à des animaux, ces ptomaines donnent lieu à des troubles graves, dilatation ou contraction pupillaire, ralentissement et irrégularité du cœur, perte de la contractilité musculaire, des convulsions et la mort avec le cœur en systole. Ces corps sont d'autant plus toxiques qu'ils apparaissent plus tardivement sur le cadavre, c'est-à-dire que dans la liste donnée plus haut, les plus toxiques sont les derniers.

Toutes les bactéries ne produisent pas des ptomaines, c'est ainsi que depuis longtemps, Pasteur a pu injecter à des animaux des cultures filtrées de bacillus anthracis à dose élevée sans provoquer la moindre intoxication chez les sujets en expérience.

Nous retrouverons ces ptomaînes lorsque nous étudierons le mécanisme de l'infection dans les maladies générales.

#### Matières colorantes.— Bactéries chromogènes.—

Un certain nombre d'espèces bactériennes possèdent la propriété de sécréter des substances colorantes, qu'on peut extraire soit par l'eau, soit par l'alcool, suivant qu'elles sont solubles dans l'un ou l'autre de ces deux liquides.

Nous ne donnerons ici qu'une liste très succincte de ces bactéries qui appartiennent surtout aux micro-coccus et aux bacilles.

Sarcina lutea · Aérobie, sur agar-agar et en plates cultures colonies jaunes, legèrement grenues, liquefie rapidement la gelatine, peut aussi se cultiver sur pommes de terre et dans du bouillon à 32°, se rencontre dans l'air. Inoculé aux animaux, il ne produit pas d'accidents.

Staphylococcus pyogenes aureus (Rosenbach). — Se trouve dans le pus des furoncles, dans le pus des affections puerpérales, et dans l'ostéomyélite aigué, liquéfic la gélatine : colonies jaunes sur l'agar-agar, les pommes de terre et le sérum. Injecté aux animaux, il les tue par septicémie. Aérobie (planche 1).

Micrococcus pyocyaneus (Gessard). — Microbe du pus bleu, liquéfie la gélatine, sur pommes de terre forme une couche verdâtre, sur l'agar-agar, donne une couche blanchâtre, mais la substance nutritive restée transparente prend une belle teinte verte, aérobie.

Micrococcus prodigiosus (Cohn). — Se montre surtout sur les substances amylacées (pain, riz bouilli, amidon, colle de pâte), il forme les fameuses taches de sang sur les hosties, aérobie, forme des colonies rouge vif, se cultive sur l'agar-agar et les pommes de terre; liquéfie la gélatine (planches I et II).

Micrococcus indicus (Koch). — Couleur rouge plus claire que le prodigiosus; trouvé aux Indes dans l'estomac d'un singe; cultive sur agar-agar et pommes de terre.

Micrococcus aurantiacus (Schroter). — Colonics jaune orangé sur pommes de terre et le blanc d'œuf bouilli, pellicule jaune d'or sur les milieux liquides

Micrococcus chlorinus (Cohn) — Colonies vert aunàtre sur les œufs et les solutions nutritives. Micrococcus violaceus. — Taches bleu violacé sur pommes de terre.

Micrococcus luteus (Schroter). — Colonies jaunes sur les pommes de terre.

Micrococcus fulvus (Cohn). Se voit sur le crottin de cheval en colonies couleur de rouille.

Micrococcus hæmatodes (Zopf). — Microbe de la sueur rouge, observé principalement dans la sueur de l'aisselle, cultive sur le blanc d'œuf bouilli.

Bacillus ruber (Franck). — Se trouve à l'état de taches rouges sur le riz bouilli.

Bacillus cyanogenus (Fuchs). — Bacille du lait bleu. Les cultures ont une couleur différente suivant le milieu. bleu ardoise dans le lait frais, bleu intense dans le lait acide; sur la gelatine, couleur brun grisatre; sur l'agar-agar, couche blanche; le sol nutritif se colore en brun à sa partie supérieure; sur les pommes de terre, culture bleue.

Racterium rubescens. — Bactérie couleur de pêche; se trouve à la surface de certains marais sous forme d'écume rouge rose, couleur de pêche mûre; se distingue très facilement du prodigiosus.

Staphylococcus pyogenes cutreus. — Se distingue de l'aureus par sa couleur citron; cultive sur la gelatine et l'agar agar. Inoculé aux lapins et aux cobayes, produit des abcès où l'on peut retrouver l'organisme.

De l'espèce chez les bactéries. - La distinction

de l'espèce dans le groupe des bactéries a donné et donne encore lieu à de nombreuses discussions, dont l'origine est sans doute dans une erreur d'observation assez commune dans le monde médical, il faut bien le reconnaître, de vouloir classer ces petits organismes d'après les caracteres morphologiques de la bactérie elle-même ou de ses cultures. La veritable distinction scientifique d'une espèce réside dans l'ensemble des caracteres évolutifs, c'est-à-dire dans l'ensemble des formes successives que prend un être aux différents stades de son développement complet.

Un certain nombre d'auteurs ont émis des doutes sur l'existence d'espèces distinctes chez les bactéries. D'après cette théorie, les différentes formes observées, ne sont qu'une série de variations vitales du même organisme, suivant les conditions du milieu; nous sommes là, on le voit, en plein transformisme, et si ce fait était démontre, on peut dire qu'il porterait un coup mortel à toutes les doctrines qui ne sont pas conformes à celle de l'évolution. Cette théorie a été surtout défendue par Billroth et par Naegeli et son école: quelque séduisante que soit cette manière de voir, elle n'a malheureusement pas pour elle la consécration des faits bien observes, et jusqu'à présent il faut admettre que le groupe des bactèries ne fait pas exception à la règle des autres groupes végétaux et peut être subdivisé en espèces distinctes. Certaines espèces sont rependant capables d'un certain degré de polymorphisme apparent et peuvent donner des formes dites d'involution; ce fait se retrouve par exemple dans le bacillus anthracis, avec les espèces les plus naturelles cependant; mais ce ne sont pas là des formes réellement distinctes, ce sont simplement des formes dues à un vice de nutrition, a une sorte de monstruosité de la bacterie, car il suffit de rétablir les conditions nutritives ordinaires pour ramener toutes ces formes à la normale.

Les auteurs qui ont cru voir une bacterie se transformer en une autre, ont tous été victimes d'une erreur d'observation, due a l'introduction d'un germe etranger dans les cultures; c'est à une erreur de ce genre qu'est due l'assertion de Buchner qui aurait vu le bacillus subtilis se transformer en bacillus an thracis et réciproquement Ce n'est pas a dire que dans la longue serie des siècles, les bacteries n'ont pas pu subir les transformations qu'on leur prête, mais jusqu'à présent, cette mutation de l'espèce ne s'est pas accomplie sous l'œil d'un observateur.

Agents chimiques de destruction des bactéries.—
Les antiseptiques. Un certain nombre de substances possedent la propriété d'arrêter ou de retarder le developpement des bactéries; quelques unes les tuent. La connaissance exacte des propriétes de ces substances dites antiseptiques, est des plus importantes pour la pathologie et la chirurgie, qui par le moyen de leur emploi, peuvent arriver a lutter contre l'envahissement de l'organisme par les bactéries.

Nous donnons ici une liste de substances antiseptiques empruntée à la thèse de Miquel, et concernant surtout les bactéries atmosphériques, mais qui est assez complete pour servir de base à l'antisepsie en général.

Doses minima de quelques antiseptiques capables de s'opposer à la putréfaction d'un litre de bouillon de bænf neutralise :

# 1º Substances éminemment antiseptiques:

l au oxygénée	٠		0 gr	03
Bichlorure de mercure.			0	07
Azotate d argent			0	08

## 2º Substances très fortement antiseptiques:

Iode				0 g	r. 23
Chlorure d'or		٠		0	2.5
Bichlorure de platine.					
Acide cyanhydrique.				0	40
Brome					
Sulfate de cuivre				0	90

# 3º Substances fortement antiseptiques:

Cyanure de potassium			,		1	gr. 20
Bichromate de potasse						
Gaz ammoniac				4	- 1	40
Chlorure d'aluminium.	۳		4	ī,	1	40
Chloroforme					4	50
Chlorure de zinc					4	90
Acide thymique						
Chlorure de plomb		÷		ı.	2	00
Azotate de cobalt						
Sulfate de nickel						
Azolate d'urane			÷	ı.	2	80
Acide phénique	·	ı.	÷		3	20
Permanganate de potasse.					3	50

Azotate de plomb 3	gr. 60
Alun 4	50
Tannin 4	80
4º Substances modérément antiseptique	es:
Bromhydrate de quinine 5	gr. 50
Acide arsenieux 6	00
Sulfate de stryclinine	00
Acide borique 7	50
Arsémite de soude 9	
Hydrate de chloral 9	30
Salicylate de soude 10	00
Sulfate de protoxyde de fer 11	
Soude caustique	00
5° Substances faiblement antiseptiques Protochlorure de manganese. 25 Chlorure de calcium 40	gr. 00
Borate de soude 70	
Chlorhydrate de morphine 75	
Chlorure de strontium 85	
Chlorure de lithium 90	
Chlorure de baryum 95	00
Alcool 95	00
6° Substances très faiblement antiseptio	
Chlorure d'ammonium 118	
Arséniate de potasse 125	
Iodure de potassium,	
Sel maria,	00
Glycérine 223	
Sulfate d'ammoniaque 250	00
Hyposulfite de soude 273	00

Atténuation des virus. — L'observation a depuis longtemps démontré, que pour la plupart des mala-

dies contagieuses, la non-récidive apres une première atteinte était la règle.

Cette immunité avait reçu sa premiere application dans la pratique de la vaccination anti-variolique, due à Jenner; mais ce procédé de protection contre les maladies infectieuses ne pouvait se géneraliser, fonde qu'il était sur l'empirisme. La connaissance du rôle pathogène des bactéries changea completement la face de la question, et en s'engageant dans une voie réellement scientifique, les investigateurs ont pu créer des méthodes genérales fondées, toutes sans exception, sur l'affaiblissement de la bactérie incriminée, au moyen des agents physiques on chimiques (oxygène, chaleur, lumière).

Pasteur a montré l'influence de l'oxygène à propos

du choléra des poules.

Pour le virus du sang de rate, c'est surtout à l'influence de la chaleur qu'on a recours. Arloing, Cornevin et Thomas ont eu également recours à elle pour atténuer le virus du charbon symptomatique.

Pasteur et Thuillier ont atténué le virus du rouget du porc, en le faisant passer par l'organisme d'un lapin.

Nous n'insistons pas ici sur ces méthodes, qui sont décrites aux chapitres spéciaux à chacune de ces maladies.

Il ne faudrait pas croire que l'action d'un virus attènue puisse se prolonger indéfiniment, et le court espace de temps, pendant lequel l'immunité est conférée, n'est nullement un argument contre la méthode. En effet, la vaccine protege environ de cinq à dix ans contre la variole, et des revaccinations sont nécessaires pour une protection efficace; l'immunité conferée pour les maladies des animaux (rouget, charbon, choléra des poules) ne depasse pas une année, temps court, il est vrai, mais suffisant pour les besoins ordinaires de l'élevage.

On peut se demander quel est le mécanisme de cette immunité, et comment il se fait que l'introduction dans l'organisme de bactéries dont l'action pathogene a été artificiellement amoindrie, puisse proteger contre l'invasion de bactéries armees de toute leur virulence. Il est certain que les cellules de l'organisme doivent se conduire avec les bactéries comme avec les poisons chimiques. Pour ces derniers, en effet, une dose dont la quantité varie suivant les substances peut donner la mort; mais si l'on a pris soin d'habituer l'organisme au poison par l'ingestion de doses d'abord très faibles, puis progressivement croissantes, on peut arriver à faire absorber à l'individu ainsi accoutumé, on pourrait dire vacciné, des quantites de toxiques plus grandes que celle nécessaire pour le tuer, s'il n'avait pas éprouvé cette accoutumance graduelle. Le meme fait se retrouve sans doute pour les bactéries : si l'on injecte l'organisme pathogene à un individu non préparé, la lutte est impossible, la mort survient; mais par l'inoculation de la bactérie atténuée, les cellules du corps se sont habituees à la lutte et sont toutes préparées pour vaincre la bactérie virulente, lorsqu'elle viendra se présenter. C'est là l'hypothèse la plus plausible que l'on puisse faire sur l'action des virus atténués,

car la théorie de l'immunité fondée sur l'action d'un poison chimique sécrété par les bactéries et qui s'opposerait à l'invasion ultérieure de la mème espèce est difficile à soutenir en présence de la rapidité de l'élimination accomplie dans les êtres vivants.

### CHAPITRE III

# ORIGINE DES BACTÉRIES — GÉNÉRATION SPONTANÉE

Les considérations botaniques développées dans le chapitre précédent, nous montrent qu'en résumé, les bactéries n'ont aucune différence essentielle qui les sépare des autres plantes, il y a donc lieu de présumer que leur origine est la même que celle des végétaux en général, et qu'elles descendent d'etres semblables à elles. Cette idée si simple, paraît de prime abord devoir être purement et simplement acceptée sans discussion, il n'en est rien cependant; et il n'est peut-être pas de probleme scientifique qui ait soulevé plus de controverses, plus de discussions ardentes et passionnées, parfois même acrimonieuses. D'où viennent les bactéries? tel est le problème à résoudre. Cette question est naturellement liée à celle des générations spontanées, et nous ne saurions mieux faire pour l'étudier a fond, que d'exposer en détail l'historique des différentes phases par lesquelles elle a passé avant d'être completement résolue par Pasteur, dont les idées sont presque universellement adoptées aujourd'hui. Si la lumiere

a éte longue à se faire, le résultat se trouve admirable, et l'on ne peut regretter les contradictions violentes dont le produit a été l'institution d'expériences rigoureuses destinées à demeurer les modèles du genre, et qui ont abouti, en somme, à rendre plus éclatante la conquête de la verité.

Mais, avant d'aller plus loin, il importe d'exposer en quelques mots les doctrines qui ont été l'objet de ces ardentes discussions et de définir les termes qui ont servi à désigner les différentes écoles.

Les homogénistes pensaient que tout être provenait par descendance d'un être semblable à lui dans l'état adulte; les bactéries ne faisaient pas exception à la règle, et, pour faire une bactérie, il faut une autre bactérie : on sait que, grâce aux travaux de Pasteur, c'est cette doctrine qui a triomphé.

Les hétérogénistes soutenaient, au contraire, que les bactèries pouvaient naître d'organismes ne leur ressemblant en rien; elles pouvaient aussi avoir pour origine des substances organiques sans structure cellulaire appréciable: c'est la génération spontanée. C'est ainsi que Ch. Robin, dans son Traité du microscope, représente la naissance du bacillus amylobacter par simple modification moléculaire de certaines cellules végétales en voie de décomposition.

L'hétérogénie a été défendue avec ardeur et talent par de nombreux savants, mais malgré les efforts de ses partisans elle a fini par succomber. La transformation d'une espece en une autre n'ayant pu êtreencore scientifiquement constatée, pas plus que la génération spontanée proprement dite, la diversité des explications possibles de l'hétérogénie a divisé ses partisans en différentes écoles, qui ont fourni des doctrines diverses pour étayer leur manière de voir, reposant toujours sur des expériences incomplètes ou mal conduites; ces différentes explications seront étudiées plus loin.

Van Helmont indiquait encore au xvu<sup>e</sup> siècle le moyen de faire naître spontanément des souris, des grenouilles, des anguilles, etc...

Ces grossières erreurs abandonnées, on se rejeta sur des êtres plus petits : on croyait que les larves de vers étaient engendrées spontanément par la viande en putréfaction. En 1668, Francesco Redi, médecin des grands-ducs de Toscane, ayant vu des mouches nombreuses se poser sur la viande, pensa qu'elles pouvaient être l'origine des larves et résolut d'éclaircir la question par l'expérience. Il plaça de la viande fraiche dans un vase dont il couvrit l'orifice avec du papier, et il trouva que dans ces conditions il n'y avait jamais de larves sur la viande. Au couvercle de papier il substitua une toile fine : les mouches y déposerent leurs œufs, mais les mailles étant trop petites pour les laisser passer, aucune larve ne parut sur la viande, l'éclosion se sit au contraire sur la gaze. La lutte contre l'ignorance fut continuée par Vallisneri, Schwammerdam et Réaumur, qui réussirent à chasser de la science la notion de la génération spontanée, et cette doctrine perdit tout crédit dans la question de l'origine des êtres vivants d'un ordre člevé.

La decouverte et les perfectionnements du microscope, en faisant connaître tout le monde des infimment petits, remit tout en question et fournit un nouveau et vaste champ aux hypothèses des hétérogénistes.

En 1745, Needham publiait à Londres un ouvrage où il proclamait la reulité de la génération spontanée. L'ouvrage de l'auteur anglais eut un immense retentissement, grâce à l'appui de Buffon, dont il soutenait les idees. Needham remplissait avec une infusion organique un certain nombre de fioles qu'il fermait à la lampe ; il soumettait les vases ainsi hermétiquement clos a l'action de l'eau bouillante, puis les plaçait ensuite dans des conditions favorables au développement des organismes : bientôt la vie s'y déclarait par suite d'une force végetative inhérente aux molecules organiques.

En 1777, le celèbre abbé Lazaro Spallanzani publia des resultats contraires à ceux de Needham, en soumettant les mêmes infusions à une temperature de 100° pendant une heure au moins. Needham ne se tint pas pour battu et il dit que ce résultat était prévu et que Spallanzani, par la torture qu'il avait infligée à ses infusions pendant un temps si prolongé, avait anéanti la force végétative.

En 1836, Schulze fit passer sur ses infusions, de l'air purifié par son passage à travers l'acide sulfurique ou la potasse caustique, qui détruisaient les germes, et put ainsi obtenir des infusions stériles.

En 1837, Schwann proposa de détruire les germes

organiques vivants de l'air, en faisant passer ce dermer au travers d'un tube métallique fortement chauffe.

En 1854, Schræder et Van Dush, eurent l'idée d'arrêter les poussières atmosphériques en filtrant l'air sur des tampons d'ouate, mais les résultats obtenus furent contradictoires.

La lumière, à cette époque, était encore loin d'être faite, lorsque Pouchet rouvrit devant l'Académie des sciences cette éternelle discussion. Pouchet avait abordé la question avec des idées préconçues bien arrêtées, et il ne chercha qu'à trouver des faits qui puissent démontrer la conception qu'il s'était taite par la méditation, procédé peu scientifique quoique bien philosophique.

En 1860, Pasteur intervint dans la discussion soulevée sur la genération spontanée, et il entreprit de résoudre définitivement le probleme, bien qu'il en fût dissuadé par ses maîtres Biot et Dumas, qui n'entrevoyaient dans tout cela qu'un débat stérile : il ne suivit pas, heureusement, le conseil qui lui était donné et put, grâce à une serie d'expériences admirablement conduites, réduire au néant la force végétative et toutes les hypothèses plus ou moins ingenieuses des partisans de la génération spontanée.

Reprenant les expériences précédemment faites des filtrations de l'air sur du coton ou de purifications par l'acide sulfurique, Pasteur s'attacha d'abord à démontrer que le resultat de ces opérations etait toujours d'arrêter au passage, non pas des matières inertes ou inconnues, mais des germes d'êtres organises, qui, une fois arrivés dans un milieu convenable, pouvaient éclore et donner l'illusion de la génération spontanée. En montrant que c'étaient bien des germes de ferments ou de bacteries qui se trouvaient ainsi detruits, l'illustre savant fit faire un pas immense à la question. Nous ne pouvons ici que résumer succinctement ses admirables expériences, qui présentaient sur celles de ses devanciers l'avantage d'une telle précision, qu'elles furent immédiatement irréfutables.

1º Récolte des poussières atmosphériques. — M. Pasteur pratique dans une fenètre à plusieurs mètres du sol une ouverture par laquelle passe un tube de verre contenant une petite bourre de colon





rig. 42. - Spores atmosphériques recueillies directement par filtration de l'air (d'après Pasteur).

azotique. L'un des bouts du tube de verre est plongé dans l'atmosphere extérieure. l'autre communique avec une trompe à eau ou avec un aspirateur continu: il fait un courant d'air prolongé. Au bout d'un certain temps la bourre de coton est grise, salie par les poussières qu'elle a arrêtées au passage; elle est retirée et déposée dans un petit tube avec un melange d'alcool et d'éther, où elle ne tarde pas à se dissoudre. On laisse reposer, et les poussières se rassemblent alors au fond du tube, où on les lave par décantation avec le meme liquide. Après une évaporation complète, le résidu est délayé dans un peu d'eau et examiné au microscope (fig. 42).

2º Preuve que ces particules sont bien des germes déterminant les fermentations et la génération dite spontanée. Après avoir montré ces germes organisés au microscope, il fallait aller plus loin et démontrer que ces particules étaient bien la cause des altérations qu'on voit survenir dans les liquides organiques abandonnés à l'air. Voici comment s'y prit M. Pasteur:

Dans un ballon de 250 à 300 centimètres cubes, il introduit 100 à 150 centimètres cubes d'eau albumineuse sucrée ainsi formée :

Eau						. 100
Sucre						. 10
Matières albuminoides	et	minér	ales	pr	ove	<del>)</del> -
ant de la levure de bière						. 0.7

L'expérience est disposée comme l'indique la fig. 43, le col du ballon communique avec un tube de platine, le tube de platine est chauffé au rouge dans une grille à gaz; on fait bouillir le liquide pendant quelques minutes et on le laisse refroidir lentement et complètement. Il se remplit peu à peu d'air

ordinaire, mais dont toutes les parties ont traversant le tube de platine l'opération terminée et le ballon refrondre le col au chalumeau. Le ballon est alors oune etuve à incubation a une températur il se conserve indefiniment sans alteration.

M. Pasteur fait la contre-épreuve de la m.

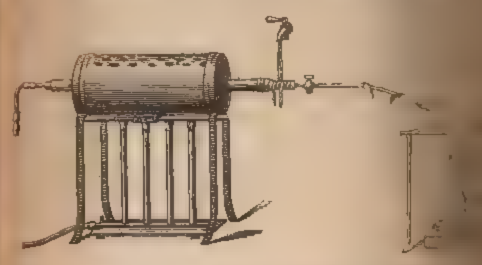
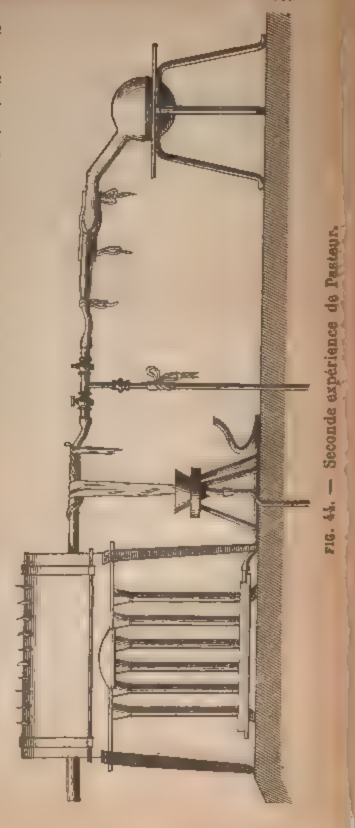


FIG. 43. - Premiere expérience de Pa-c

vante . il remplit un autre ballon du m qu'on fait bouillir à l'air pendant le me puis le ballon est exposé à l'air libre. An jour ou deux, le liquide est déjà en voie . d'altération, il est rempli de bactéries et moisissures.

M Pasteur est encore allé plus loin dans et par une dernière expérience est arrive démonstration aussi parfaite que possible ainsi qu'il suit sa première expérience reprenant le ballon qui est placé depuis

semaines à l'étuve et contenant l'eau sucrée albumineuse non altérée, il l'adapte de nouveau à l'appareil. Cette fois pointe effilée du ballon s'engage dans un gros tube de verre de 10 à 12 millimetres de diamètre dans lequel est un tout petit tube contenant un peu de la bourre de fulmicolon chargée de poussières atmosphériques. Entre le ballon et le tube de platine on intercale un tube en T muni de robinets. Des trois tubulures. l'une communique avec une trompe à vide ou une pompe pneumatique, la seconde avec le tube de platine rougi, la troisieme avec le ballon par l'inter-



médiaire du gros tube où so trouve la petite bourre de coton. Apres avoir ferme le robinet du tube en T qui communique avec le tube de platine, on fait le vide, puis on rouvre la communication en laissant rentrer lentement l'air calciné : cette opération se repête plusieurs fois. On brise alors la pointe effilée du ballon à travers le caoutchoue et l'on y fait tomber la petite parcelle de coton souillée de germes. Le ballon est refermé à la lampe et reporté à l'etuve.

Voici ce que Pasteur observa. dans ces conditions des particules organisées commencent à se développer au bout de vingt-quatre heures, quarante-huit heures au plus, comme si le liquide putrescible avait été simplement expose a l'air; les especes qui se développent sont les memes que dans les liquides abandonnés librement à l'air (bactéries, mucédinées, vibrions).

Les mêmes phénomenes étaient observés dans l'urine acide bouillie à 100° Ce dernier liquide fut l'objet d'un retour offensif des hétérogénistes. Le D' Charlton Bastian prétendit, que l'urine stérilisée par la chaleur et neutralisée par la potasse pouvait donner naissance à une production spontanée de bacteries. M. Pasteur démontra sans peine que l'urine bouillie a 100° n'était nullement stérilisée, et qu'en rendant le liquide alcalin, on ne fait que créer un milieu favorable à la vie de certains organismes qui ne sont pas détruits par une chaleur de 100°.

Le même phénomène se produisait pour le lait et les milieux alcalins en général.

Pasteur pensa que cette différence dans les resultats tenait uniquement à ce que ces liquides contiennent des germes de bactéries qui résistent à une temperature de 100°. Pour le prouver, il fit bouillir du last et de l'urine, non plus à 100°, mais à 110° sous pression et il constata que les ballons ainsi prèparés et scellés au chalumeau pouvaient se conserver indélimment. Restait à trouver la cause de cette différence de résistance vitale : Pasteur démontra que, tandis que les bactéries adultes étaient tuées rapidement par une chaleur de 100°, les spores de ces mêmes bactéries résistaient à cette température La découverte de ces spores et de leur resistance aux agents de destruction fut une véritable révolution; elle fit tomber les dernières illusions des hetérogenistes, qui n'avaient plus des lors une seule experience à opposer à celles de Pasteur.

Les partisans de la genération spontanée émirent alors l'hypothese que puisqu'il suffisait d'une très faible parcelle d'air pour amener la production d'organismes microscopiques, cet air devait en contenir une telle quantité qu'il en serait obscurci, ce qui est contraire à l'experience. M. Tyndall avec son plateau des cent tubes, et M. Pasteur démontrèrent l'exagération de cette assertion; ils firent voir que l'atmosphère ne renfermait pas assez de bactéries pour pouvoir à coup sûr, et dans tous les cas, déterminer les générations dites spontanées : ainsi, en scellant à la lampe des ballons contenant des liquides de culture en pleine ebullition, et en cassant ultérieurement la pointe, il arrive souvent que la liqueur

reste intacte, comme si elle avait reçu de l'air calciné. Les expériences de Tyndalt au glacier d'Aletsch et de Pasteur au Montanvert ont montré que l'air des montagnes était même presque indemne de germes de bactéries.

La dernière objection était la suivante : en traitant par la chaleur les liquides nutritifs, on tue leurs facultés génésiques : c'est encore M. Pasteur qui réfuta victorieusement cette objection : il institua une série d'expériences dans lesquelles il recevait dans un ballon vide et parfaitement stérilisé, du sang au moment où il sort de l'organisme et sans que ce liquide, si altérable, ait subi le contact de l'air; laissant ensuite rentrer dans le ballon de l'air calciné ou parfaitement filtré, et fermant à la lampe, on voit le sang se conserver indéfiniment inaltéré, bien qu'il n'ait été nullement chauffé.

Les dernières barrieres qui faisaient obstacle à la réalite des faits étaient ainsi tombées devant les expériences de Pasteur; et dans l'état actuel de la science, on pouvait affirmer que la production de la géneration spontanée était une illusion causée par une méthode expérimentale imparfaite Cependant, au point de vue philosophique, l'idée de la génération spontance est-elle absurde et chimérique? Est-il prouvé que depuis l'origine de la vie, aussi loin que notre imagination puisse remonter, les organismes inférieurs soient toujours nés d'un germe ou d'un œut? Les expériences de Pasteur n'ont pas certainement une portée si élevée. Elles montrent seulement un fait, c'est l'excessive difficulté des recherches de ce

genre et l'impossibilité de produire expérimentalement la genération spontanée, avec les moyens dont nous disposons. Ces expériences ont rendu a la biologie d'inappréciables services en montrant à quelles causes multiples d'erreur on est exposé, et quelle circonspection l'on doit montrer dans cet ordre de choses pour énoncer une loi et un résultat.

La génération spontanée étant dans l'état actuel de la science impossible à démontrer, ses partisans ne pouvant plus la soutenir scientifiquement ont imaginé une série d'explications, qui ont naturellement toutes le grand tort d'être purement théoriques, pour ingénieuses qu'elles soient.

Théorie de Robin. D'après cet auteur, s'il paraît démontre que la génération spontanée aux depens d'éléments purement mineraux est impossible, il n'en est pas de même de la genèse au moyen de blastèmes. Une cellule ne descendrait pas fatalement, soit directement, soit par l'intermédiaire de germes ou de spores d'une cellule semblable : les cléments organiques jouiraient de la propriete de sécrèter ou d'exsuder un liquide albuminoïde, le blastème, capable de s'organiser de lui-même.

Théorie de M. Béchamp. — Les microzymas. — Dans cette théorie, toutes les cellules organiques sont formées par un assemblage de petites particules, granulations élémentaires appelées microzymas. Ces microzymas s'agregent les uns avec les autres par le moyen d'une sécrétion qu'ils produisent, les zymases,

origine du protoplasma. Dans l'organisme, si la sécretion des zymases vient à se vicier, les microzymas s'agrègent d'une façon pathologique, en formant des microcoques, des bacilles, des bactéries de diverses formes. Au moment de la mort, ces microzymas ne périssent pas avec l'être qui les porte, ils se transforment en microbes, et deviennent les agents de la fermentation putride. Cette théorie, séduisante par elle même, est malheureusement en contradiction avec nombre de faits bien observés.

Ces diverses théories, malgré l'autorité incontestable de leurs auteurs, n'ont pas fait fortune; c'est qu'en effet, elles sont bien plutôt d'ingémeuses hypothèses, des vues de l'esprit, qu'une série de faits évidents : aussi nous en tiendrons-nous comme conclu sion de cette étude aux idées que nous avons formulées plus haut; jusqu'à nouvel ordre, l'homogénèse est la seule doctrine en conformité avec les faits.

#### CHAPITRE IV

## MILIEUX ORGANIQUES OU L'ON TROUVE DES BACTÉRIES.

TUBE DIGESTIF. - SANG. - URINE

A. — Tube digestif. — Les bactèries trouvent dans toutes les parties du tube digestif un milieu très favorable à leur développement; aussi se présentent elles dans toute sa longueur en nombre tres considérable et sous les formes les plus variées. Mais matheureusement nous serons forcés d'être brefs, car une étude exacte et méthodique de toutes ces bactéries étant encore à faire, on ne peut encore les classer et en donner une description séparée. Nous nous contenterons d'exposer les quelques faits connus.

Microbes de la bouche. — La bouche est peuplée par un grand nombre de bactéries qui jouent certainement un rôle dans la digestion salivaire. Ces bactéries proviennent presque exclusivement de l'air inspiré qui dépose ses germes sur les parties humides où ils ne tardent pas à germer.

Un certain nombre d'auteurs attribuent la carie dentaire à ces bactéries. Miller pense que par suite

de la chute d'un petit fragment de l'émail, les acides produits dans les fermentations qui se passent dans la bouche peuvent ramollir la dentine, et qu'alors les bactéries peuvent pénétrer dans les canalicules et amener la carie de la dent, le meme auteur a prouvé que les micro-organismes ne passent jamais dans les dents saines.

Miller a isolé et cultivé les bactèries des dents car.ées et en a décrit cinq especes, qu'il a designées par les lettres grecques α, β, γ, δ, ε (fig. 45).



Fig. 45. - Bacteries de la houche (dents carices), d'après

La bactérie a est un coccus simple ou un diplococcus qui liquesie la gélatine; cette bactérie opère dans la bouche la fermentation lactique.

La bactèrie β forme des filaments et des bâtonnets; c'est la plus fréquente de la carre; elle est difficile à cultiver sur gélatine.

La bactérie y est un coccus très petit qui liquéfie rapidement la gélatine.

La bactérie δ liquésie aussi la gélatine, mais e'est un coccus beaucoup plus gros que γ. La bactérie e ressemble à de petits bacilles en virgule; on n'a pu la cultiver sur la gélatine

M. Vignal a repris ce travail et a fait une étude tres complete des bactéries de la bouche. Nous donnons iei un très court résumé de ce travail en insistant surtout sur la technique.

Pour étudier les bactéries de la bouche, il faut autant que possible les récolter à l'état de pureté, et éviter les bactéries apportées par les aliments. On se rince les dents très soigneusement le soir en se couchant, et on recueille la salive, le tartre dentaire, l'enduit lingual le lendemain matin avant de prendre aucune parcelle de nourriture. On prend le tartre dentaire ou l'enduit lingual avec une aiguille de pla tine stérilisée, on délaye la semence recueillie dans un tube de bouillon stérilisé et avec ce liquide on ensemence les cultures.

Si on veut réussir, il ne faut pas faire, directement dans la gélatine, l'ensemencement avec l'aiguille chargée de tartre dentaire, mais délayer toujours auparavant dans un peu de bouillon stérilisé.

La gélatine doit être bien neutre ou légerement alcaline et fortement peptonisée (2 p. 100). La gélatine étant inoculee, on la verse sur des plaques et ou obtient un grand nombre de colonies, si l'on a eu soin de placer ces dernières à une température de 20 à 22° centigrades.

Une fois les nucrobes isolés sur les plaques, on procede à la confection de cultures pures par eusemencement sur l'agar agar ou le sérum, dans la gélatine ou dans le bouillon.

Il faut rechercher les aérobies et les anacrobies. Par le moyen de cette technique, M. Vignal a isolé 17 bactéries différentes, 3 microcoques, 13 bacilles, 4 vibrion.

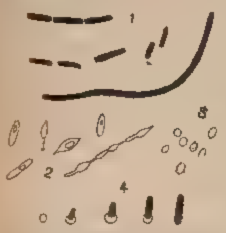
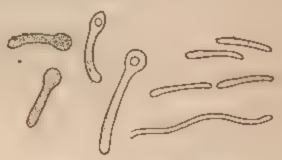


FIG. 46, - Bacillus subtilis.

Firaments et bacléries adultes.
 Bâtonnets en sporulation. — 3.
 Sports — 4. Germination des spores.

Parmi ces 17 microorganismes, 6 sont déjà
connus, ce sont : le staphylococcus pyogenes albus, le staphylococcus
pyogenes aureus, le leptothrix buccalis, le bactérium termo, qui ne se
développe guère que dans
un milieu acide et est rare
dans la salive normale, le
bacillus subtilis et le vibrio rugula (fig. 46 et 47).

Parmi ces 6 bactéries, une scule est spéciale a la bouche, c'est le leptothrix.



rto. 47. - Vibrio rugula.

Le leptothrix buccalis (fig. 48) est la plus grande de toutes les bactèries du tube digestif : il a de 1 à 20 u de long et de 1 \mu à 1 \mu, 5 de large. Il a été décrit d'abord par Robin. Ce qui caracterise le leptothrix, c'est la présence dans l'intérieur des filaments de cloisons transversales qu'on aperçoit surtout dans les préparations colorées. Il se cultive difficilement, et on ne peut guère l'obtenir à l'étal de pureté, parce que les autres bactéries, en se développant plus vite, prennent le dessus et contra-

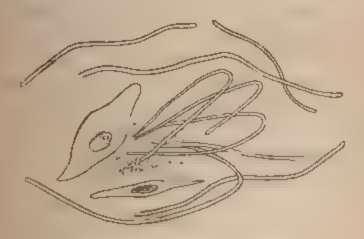


Fig. 48. - Leptothrix buccalis.

rient sa végétation. Il liquéfie la gélatine; sur l'agaragar, il se cultive à 36 et 38° centigrades sous forme d'une couche plissée transparente. Il ne se cultive pas dans un milieu acide. Sur les pommes de terre, il se développe sous forme de petite tache blanche un peu sale.

M. Vignal a classé les 11 autres bacteries sans leur donner de nom spécial, mais en les désignant, à l'exemple d'Ehremberg et de Miller, par les premières lettres de l'alphabet (a, b, c, d, etc...) et, sauf la bactérie a qui paraît repondre au d de Miller, ce sont toutes des bacilles variant dans leur forme, leur volume et leurs propriétés.

Microbes de l'estomac - En raison du milieu acide causé par la presence du suc gastrique, la plupart des bacteries ne peuvent vegeter dans l'estomac. Il est probable qu'il n'en est pas de même dans les estomaes malades, mais nous ne savons rien de précis à cet égard. La sécrétion stomacale exerce sur un grand nombre de bactéries une action destructive, c'est ainsi que Koch a montré que les bacilles charbonneux adultes sont tués par elle et que seules, les spores peuvent résister à son action. Il y a cependant des espèces qui s'accommodent de ce milieu acide, et on trouve souvent dans l'estomac une agglomeration zoogleique appelée Sarcina Ventricult (fig. 30 : elle est composée de cellules arrondies réunies en masses et rangées en assises régulieres formant des sortes de cubes agglutines par une enveloppe gélatineuse. Ces masses cubiques proviennent certainement d'une cellule ronde qui s'est maltipliée survant trois directions perpendiculaires. Cette sarcine est toujours tres abondante dans certaines maladies de l'estomac. C'est ainsi que certains auteurs affirment qu'elle est caractéristique des vonissements du cancer de l'estomac, cette opinion est erronée, et on rencontre les sarcines dans toutes les gastrites chroniques.

Dans la panse de l'estomac des ruminants, on rencontre constamment le bacillus amylobacter, ou il jouerait, d'apres Van Tieghem, le rôle le plus important dans la digestion de la cellulose.

Microbes de l'intestin. -- L'intestin et les selles sont peuplés d'un grand nombre de bacteries; mais,

54 VG 131

malgré quelques recherches intéressantes, nous savons peu de chose sur les especes qu'on y rencontre.

On emploiera pour isoler les espèces les procèdes habituels de dilution et d'ensemencement des cultures tubes et bouillons). Cette étude est a faire entièrement.

Les bactèries de l'intestin sont surtout des bacilles et des vibrions; on y trouve peu de micrococci.

B — Sang. — Y a-t-il des bactéries dans le sang à l'état normal? Les avis sur ce point sont très partagés. La seule chose dont on soit sor, c'est qu'a l'état normal le sang ne contient pas de bactéries adultes; mais contient-il des germes qui peuvent, à un moment donné, se fixer sur les organes et suivre les diverses phases de leur développement?

Pasteur s'est appliqué a recueillir le sang à l'abri de l'air ordinaire et de toute cause accidentelle de contamination. Apres avoir soigneusement désinfecté la surface cutanée du cou d'un animal, un chien, par exemple, on dénude une grosse veine avec des instruments stérilisés. Avec un trocart, flambé au moment de s'en servir, on ponctionne la veine, et le sang est recueilli dans des matras stérilisés à haute température et contenant de l'air privé de toute parlicule organisée. On peut conserver indefiniment ce sang à l'étuve sans qu'il s'altère ou qu'il montre trace d'un développement d'organismes bactériens. D'autres auteurs, au contraire, affirment que le sang charrie des germes inoffensifs et des germes de maladie dont

le développement à l'état normal est impossible, mais qui peuvent se mettre à végéter si les conditions de milieu viennent tant soit peu à se modifier. Nous touchons ici, on le voit, à une question brulante en pathologie générale, la spontanéité des maladies infectieuses, question dont nous dirons quelques mots plus loin.

C. Urine. — A l'état normat l'urine, prise dans la vessie, avec toutes les précautions necessaires, ne contient pas de bactèries. dans les maladies infecticuses, leur apparition coïncide avec celle de l'albuminurie dont elles sont la cause en determinant dans le rein des néphrites dites infectieuses.

Note be L'Auteur. — Pendant que cel ouvrage était sous presse, il a paru dans les Archices de physiologie (fin 1887) un tres interessant travail de M. Viqual sur les microbes de l'intestin.

### CHAPITRE V

#### LES BACTÉRIES DE L'EAU ET DU SOL

Les détails techniques dans lesquels nous entrerons à propos des bactéries de l'atmosphere, nous dispenseront de nous étendre outre mesure sur les bactéries de l'eau et du sol.

Les diverses eaux naturelles contiennent beaucoup plus de bactéries que l'atmosphere, et la raison en est simple : nous avons vu que la dessiceation, l'oxygène et la lumière agissaient de concert pour détruire les germes atmosphériques. Dans les eaux il n'en est pas de même ; en effet, la plupart des bactéries trouvent dans l'eau des conditions d'humidité et de nutrition très suffisantes. La température de l'eau empêche, il est vrai, beaucoup d'especes de parcourir toutes les phases de leur développement, mais leurs germes sont protégés contre la mort et tout prêts à se developper lorsqu'ils auront trouvé un milieu thermique convenable.

Au niveau des sources, l'eau a subi une filtration parfaite dans le sol et les travaux de Pasteur ont montré, qu'à sa sortie de la terre l'eau était stérile et indemne de bactéries; mais les germes apportes par l'air, par les eaux pluviales et les déchets organiques de toute espèce ne tardent pas a infester les sources les plus pures.

L'examen bactériologique des caux demande une instrumentation beaucoup plus simple que l'examen des bactéries de l'atmosphère, et il n'est point besoin

pour cette étude d'une installation spéciale.

La prise d'échantillon se fait de la façon suivante : on a stérilisé d'avance des petits flacons bouchés à l'émeri d'une contenance de 50 grammes environ. On en emporte plusieurs dans une boîte avec une lampe à alcool, et on se rend à l'endroit ou on doit prendre l'eau On prend un flacon, et avant de l'ouvrir, on passe rapidement le bouchon et le goulot dans la flamme de la lampe à alcool. On le trempe dans l'eau, on l'emplit, et, avant de le refermer, on flambe la partie du bouchon de verre qui entre dans le goulot; on ferme le flacon, on l'essuie et on flambe de nouveau le goulot et le flacon.

On prend ainsi un certain nombre d'échantillons

avec les mêmes précautions.

Arrivé au laboratoire, il faut se livrer pour l'étude de cette eau à toute une série d'opérations diverses : examen direct, culture, triage des germes, numération, inoculations.

Lorsque l'on veut faire la numération des bactéries dans une cau naturelle, il est nécessaire que cette opération se fasse aussi vite que possible après la prise d'échantillon : en effet, pendant le voyage, des germes peuvent se développer qui adultereront le

résultat: aussi le transport jusqu'au laboratoire doitil être effectue dans des conditions qui empêchent ces germes de pulluler. Le meilleur moyen, c'est le froid, et lorsque l'eau doit voyager plus d'une demiheure, sa température ne doit jamais dépasser plus de 5° C. Dans ces conditions le nombre des bactéries de l'eau ne varie que dans des proportions extrêmement faibles qui ne peuvent pas troubler les résultats.

Il est nécessaire avant tout, de procéder à l'examen direct qui fera connaître les especes existant normalement dans l'eau à l'état adulte; pour cela, il suffira de préparer par la méthode ordinaire un certain nombre de lamelles colorées.

Une petite difficulté de l'examen par coloration directe, consiste dans la récolte des microbes, et voici comment on doit procéder pour les recueillir avec certitude: On place l'eau à examiner dans un verre conique à expériences, et on verse dedans quelques gouttes d'acide osmique en solution à 1 p. 100 (1 c. cube de solution osmique pour 30 à 40 c. cubes d'eau). L'acide osmique tue les bactéries sans les déformer, et elles se précipitent au fond du verre où il est facile d'aller les recueillir avec une petite pipette capillaire flambée.

Il faudra ajouter à ces préparations, l'étude de l'eau examinée en nature sans coloration; nous avons déja insisté sur l'importance que nous attachons à l'examen des bactéries vivantes, seul moyen d'étudier avec fruit celles qui sont mobiles. On ajoutera à ces deux examens l'étude d'une goutte d'eau dans la chambre humide de Ranvier.

Pour faire des cultures, on ensemence avec une pipette stérilisée, des bouillons Pasteur, avec une arguille de platine des tubes de gélatine et d'agar-

agar.

L'étude de la nature qualitative des microbes de l'eau, se fait facilement par la méthode du triage des germes sur plaques de gelatine, qui permet en même temps d'isoler un certain nombre d'espèces; cependant certaines bactéries ne peuvent se développer sur les plaques de gélatine ou d'agar-agar. Il faut absolument, pour connaître toutes les espèces, avoir recours aux milieux liquides. Nous conseillerons pour cette étude deux procédés:

L'un consiste à ensemencer une série de matras Pasteur avec l'eau à étudier, et à faire avec ces cultures, plusieurs préparations tous les jours en ayant soin de rejeter chaque fois les matras qui auront été ouverts.

L'autre procédé est encore plus simple, il nécessite seulement une certaine quantité de l'eau en étude ; il consiste tout simplement à se servir de l'eau ellemème comme milieu de culture. On fait trois séries de cultures; on place la premiere dans l'étuve à 20°, la seconde à 30°, et la troisième entre 36° et 38°, et chaque jour on ouvre un flacon de ces trois ordres de cultures, dont on fait un certain nombre de preparations qu'on numérote, en indiquant soigneusement la température et le jour de la culture.

Ce procédé, d'une simplicité parfaite, est très recommandable et nous avons pu, en l'employant à l'analyse d'un certain nombre d'eaux naturelles, obtenir des collections complètes de toutes les bactéries qu'elles contenaient, et les étudier aussi bien qu'avec les methodes les plus perfectionnées. Nous obtenions toujours amsi un nombre de formes plus grand que par le triage sur plaques, et les espèces étaient toujours facilement distinguées.

Pour la numération, le procédé des plaques est également défectueux, car pour diverses raisons un grand nombre de germes échappent à la numeration; nous avons déja dit que ce procedé doit être exclusivement réservé au triage et à l'étude qualitative.

L'étude quantitative ne peut se faire exactement que par le procédé employé par Miquel pour la numeration des germes atmosphériques exposé plus loin. En deux mots, procéder à une dilution de tres peu de l'eau à analyser dans une grande quantité d'eau stérilisée et répartir ce mélange dans un grand nombre de conserves placées à l'étuve et contenant du bouillon stérilisé. Ce procédé est coûteux, demande une grande installation, mais il est le seul véritablement scientifique, malgré ses imperfections. Pour doser l'eau introduite dans les cultures, M. Arloing se sert d'une pipette graduée, suffisamment mince et effilée à son extremité pour que chaque goutte, exactement dosée, représente 1/200° ou même 1/400° de centimètre cube de liquide.

Si on a des raisons pour penser que l'eau analysée contient des organismes pathogenes, il sera bon de pratiquer des inoculations aux animaux, soit par injections sous-cutanées ou intra-veineuses, soit par absorption digestive ou par tout autre proédé.

Les espèces microbiennes des caux présentent une grande variété et dependent on le conçoit, de l'origine et du degré de pureté des eaux employées.

Parmi les caux potables, les caux de puits situes au voisinage des habitations sont ordinairement les plus infestées de bactéries et les plus dangereuses au point de vue hygiénique.

Voici un tableau, emprunté à Miquel, qui donne les résultats statistiques obtenus par ce savant micrographe dans l'analyse des différentes eaux de Paris :

Provenance des eaux,	Numbe	e de	micro	bes par litro.
Vapeur condensée de l'atmosphère				900
Eau du drain d'Asmeres				48,000
Eau de pluie				64,000
Eau de la Vanne (bassin de Montre				248,000
Eau de la Seine (Bercy)				4,800,000
Eau de la Seine (Asnières)			-	2,000,000
Eau d'égout (puisée à Clichy) .			. 8	0,000,000

L'analyse bactériologique du sol présente un très grand intérêt, eu égard aux organismes pathogenes qu'il contient habituellement.

Pour faire cette analyse, on prend un petit fragment de terre qu'on met à sécher dans l'étuve à 35 degrés; on peut alors le garder quelque temps si on ne veut pas faire l'examen de suite.

On l'agite dans un peu d'eau stérilisée, et on ensemence des bouillons et des tubes d'essai par les procédés ordinaires. La même méthode peut être appliquée à l'étude des poussières déposées sur le sol ou sur les objets de nos habitations.

La terre et les différents sols contiennent une quantité considérable de germes de bactéries.

#### CHAPITRE VI

#### LES BACTÉRIES DE L'ATMOSPHÈRE

Dans le chapitre où il a été traité des générations spontanées, nous avons montré que l'air atmosphérique était un des principaux véhicules des germes bacteriens. L'étude de ces germes aériens sera donc de la plus haute importance pour le médécin, pour l'hygiéniste : d'où, la nécessité de se familiariser avec les méthodes spéciales à cet ordre de recherches micrographiques.

L'examen direct des poussières atmosphériques est facile, lorsqu'il s'agit des poussières minérales, des spores de champignons, tous corps relativement volumineux; mais cette methode devient très difficile, sinon impossible, en ce qui concerne les germes bactériens. Ces germes en effet sont d'une extrême petitesse, et l'observateur le plus attentif ne pourra souvent pas les distinguer des granulations quelconques inanimées; celles ci, en effet, sont souvent animées d'un rapide mouvement brownien, et d'ailleurs les germes de bacteries sont doués de la même immobilité que les poussières inertes, ne jouissant que des mouvements

communiqués. On devra donc renoncer à ce moyen d'investigation très fatigant et peu profitable pour l'etude. Miquel rejette également l'etude de l'eau provenant des rosées artificielles qui n'entraîne avec elle qu'un tout petit nombre de bactéries.

L'étude de l'eau de pluie donne des résultats inté ressants sur la bactériologie atmosphérique, à condi-

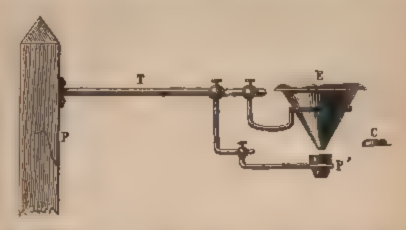


Fig. 49 — I domètre de Miquel, employe à Montsouris pour recueiller les caux meteoriques destinées à l'examen bacteriologique.

tion qu'on procède par les méthodes de culture, car l'examen direct en est aussi difficile que pour les poussières sèches. Voici l'appareil employé par Miquel pour recueillir les eaux météoriques destinées à l'étude microbiologique; il se compose d'une tige de fer T horizontale (fig. 49), solidement fixée à un poteau de bois planté en terre loin de tout arbre et de toute habitation. Cette tige reçoit, dès les premières gouttes de pluie, un petit entonnoir en cuivre nickele (E) préalablement stérilisé. Au-dessous de cet entonnoir se place un creuset de platine qui a eté porté au

ronge. Cette disposition permet d'enlever et de remettre facilement le crouset de platine et d'etudier la pluie au commencement, à la fin et pendant la durée de l'averse.

L'eau de pluie ainsi récoltée, est ensemencée dans du bouillon Liebig de densité 1,024, et la numération est opérée par le procedé indiqué plus loin. Voici d'ailleurs les chiffres statistiques obtenus par Miquel:

Dosnges de	s bac	(et	tes	3 (	le .	, La	LJ	de	рĴ	L,C	12	mú	yer	ne	s .	ai£	กรบ	rellées.	
Mois.													3	11c	rol	es	þa	ir cent cube	
Décemb	re i	88	0					,	٠		ï							16,4	
Janvier	188	i.	4					٠				_			÷			6,3	
Février	_						4	4	٠	٠			٠		ï			12,4	
Mars				٠					*				٠		٠	٠		9,8	
Avril	-	4			*			·	P	4		٠	٠		٠	٠		11.0	
Mai			٠			4	٠		٠					4	٠		٠	32,5	
Juin	_	à.		•	٠				-	٠			٠			٠	e.	23,0	
		М	oy	e	ΩII	e	ų (	m	éra	ale								16,0	

Malheureusement les bactéries de l'eau de pluie n'ont pas, à beaucoup près, la même composition que celles des poussières sèches de l'atmosphère, c'est donc celles-ci qu'on doit surtout étudier.

En recueillant les bactéries atmosphériques, on peut se proposer deux buts, ou bien les étudier au point de vue qualitatif, c'est à-dire étudier les différentes variétés ou especes bactériennes contenues dans l'air, ou bien proceder à des recherches statistiques et à une numération en règle.

Recherches qualitatives. La récolte des bactéries pour ces recherches a éte d'abord faite par Pasteur par le procedé suivant, dont nous empruntons la description à l'auteur lui-même :

Dans une série de ballons de 250 cent. de capacité, j'introduis la meme liqueur putrescible : de l'eau albumineuse, de l'urine, etc., de manière qu'elle occupe le tiers environ du volume total (fig. 50). J'effile les cols à la lampe d'émailleur, puis je fais bouillir la liqueur et je ferme l'extremité effilée pendant l'ébullition. Le vide se trouve fait dans les ballons; alors je brise leur pointe dans un lieu déter-

miné; l'air ordinaire s'y précipite avec violence, entraînant
avec lui les poussières qu'il tient
en suspension et tous les principes
connus ou inconnus qui lui sont
associés. Je referme alors immédiatement les ballons par un trait
de flamme et je les transporte
dans une étuve entre 25° et 30°,
c'est-à-dire dans les meilleures
conditions de température pour
ledéveloppement des animalcules
et des semences.

 Le plus souvent, en très peu de jours, la liqueur s'altère, et

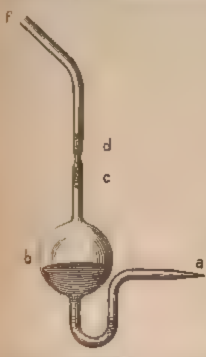


ric. 50. - Ballon effile de Pasteur.

l'on voit naître dans les ballons, bien qu'ils soient places dans des conditions identiques, les êtres les plus variés, beaucoup plus variés même, surtout en ce qui regarde les mucédinces et les torulacées, que si les liqueurs avaient eté exposées à l'air ordinaire. Mais, d'autre part, il arrive fréquemment,

plusieurs fois dans chaque série d'essais, que la li queur reste absolument intacte, quelle que soit la durée de son exposition à l'étuve, comme si elle avait recu de l'air calciné. >

Ce procéde peu précis a pu donner des résultats brillants entre les mains d'un experimentateur aussi



ric. 5t. - Tube à boule de atmospheriques.

habile que M. Pasteur, mais on doit lui préférer de beaucoup la méthode employée par M. Miquel, méthode qui repose sur l'emploi du tube à boule (fig. 51) et dont l'auteur donne la description suivante.

Comme on le voit, cet appareil est forme d'une boule de 50 centim, cubes de capacité, soufflée dans l'axe d'un tube de verre dont l'extrémité inférieure est recourbée en S et la Miquel pour la recolte et branche supérieure laissée la culture des bacteries rectiligne ou un peu cintrée, puis étranglée légère-

ment Au-dessus et au-dessous de ce retrecissement sont places deux tampons d'amiante ou de coton de verre. L'appareil purgé de microbes est chargé de 20 centim, cubes environ d'une liqueur putrescible stérilisée, et ensin abandonné un mois à l'étuve. Si rien n'est venu altérer sa limpidité, si aucun dépôt n'est venu se rassembler au fond du vase, on le met

en expérience de la façon survante : Le petit ballon rapidement flambe, est fixe au-dessus du sol au moven d'une pince en fer, de façon que la branche e d fasse environ un angle de 25° avec l'horizon et que la pointe a regarde en haut. A l'extrémite libre f de l'appareil, on adapte un tube de caoutchoue communiquant avec une trompe ou un appareil aspirateur quelconque. La pointe a chauffee est alors brisée avec une pince brûlante; l'expérimentateur se retire à la distance de 10 à 20 mêtres, et ouvre le robinet qui fait fonctionner l'aspirateur. La quantité d'air dirigée à travers le ballon, une fois passee, le robinet est ferme, puis l'expérimentateur se dirige vers l'appareil, scelle la pointe a, mouille la bourre c et projette cette bourre dans l'infusion en soufflant brusquement par l'extrémité ouverte f. Enfin, en inclinant l'instrument la pointe scellée en bas, il chasse par une série de petites secousses tout l'air de a branche en S qui se remplit de liquide jusqu'a l'extrémité de la pointe capillaire. Pas un germe n'échappe a l'infusion, a l'execption cependant de ceux qui ont pu s'arreter à l'extremité de la pointe a fondue a la fin de l'expérience. Ces manipulations extremement simples une fois terminées, le petit ballon est placé à l'étuve; son contenu s'altère ou ne s'altere pas, suivant que la quantité d'air aspiré est ou non chargée de microbes rajeunissables dans l'infusion. Le défaut de stabilité que paraît presenter cet instrument est compense par le grand avantage qu'il a de rendre visibles les dépôts de micrococcus les plus faibles; ces dépôts, tendant, en effet, à gagner

naturellement le tond du vase, s'accumulent souvent en totalité dans la branche recourbée, ou il est aise de les recueillir pour les examiner, quand ils sont en tres faible quantite; il suffit pour cela d'enlever cette branche d'un trait de lime.

C'est dans ces cultures qu'on peut étudier les differentes formes de bactéries atmosphériques, elles appartiennent principalement aux genres micro coccus, bacterium, bacullus et vibrio. Les figures 54 à 57 représentent les formes les plus communes des bactéries atmospheriques.

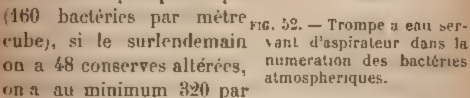
Numération des bactéries Recherches quantitatives. — Nous avons vu que la numeration directe des germes de bacteries était tres difficile, sinon impossible, il faut donc se servir d'un procède détourne. Nous alions exposer celui qui est employé par Miquel.

Tout d'abord, faisons remarquer que le tube a boule de Miquel convient pour la récolte des bactèries destinées a être comptées, mais au lieu d'as pirer l'air en quelque sorte au hasard, cette aspiration doit être faite au moyen d'instruments enregistreurs, qui permettent de connaître exactement le volume de l'air qui a traversé le liquide nutritif. Ces instruments portent le nom d'acroscopes; nous ne pouvons dans cet ouvrage élémentaire les decrire avec détail, indiquons seulement que le plus commode est la petite trompe construite par la maison Alvergnat fig. 52) qui fonctionne par entraînement de l'air sous la pression de quelques metres d'eau. Entre la trompe et la conserve destince a la culture,

on interpose un compteur analogue aux compteurs à gaz d'éclairage, aussi précis que possible. Ceci étant posé, voiciles principes sur lesquels repose la numération des bacteries.

Supposons que dans le tube à boule on ait fait

passer 150 litres d'air; si on répartit également le liquide ainsi contaminé dans 50 conserves de bouillon stérilisé. chaque conserve contiendra les bactéries de 3 litres d'air. Si on suppose que 9 conserves s'altèrent et que 41 restent indemnes, il est évident que 150 litres d'air contenaient au moins 9 germes c'est-à-dire 60 bactéries par mètre cube. Si on recommence l'expérience le lendemain, et qu'on ait 24 con serves altérées, l'impureté de l'air a presque triplé



mètre cube Tel est le principe de la méthode, mais une difficulté se présente; le chiffre obtenu n'est qu'un minimum, et l'on n'est pas sûr de n'avoir introduit qu'une bactérie par conserve, ce qui serait évidemment l'idéal pour une numeration exacte. Dans la pratique, pour remédier à cet inconvenient, Miquel a notablement modifie son procedet Tout d'abord, il insiste sur la necessite de savoir approximativement le degre de purete de l'atmosphère pour avoir une base; d'où, la nécessite de faire des recherches préliminaires pour s'édifier sur le nombre moyen des germes dans l'endroit ou l'on travaille.

Ces données préliminaires une fois connues, on fait suivant les jours et les saisons, varier le volume de l'air employe, de façon a obtenir tonjours le même nombre de ballons altérés, c'est-à-dire qu'il faut réreduire le poids des poussières ensemencees, pour obtemr l'alteration d'un nombre presque egal de tubes à culture par des volumes d'air variables. D'autre part, il importe de reduire le plus possible le volume de l'air employé; ainsi dans l'expérience precédente, si on réduit de trois litres à un litre le volume d'air qui a servi a ensemencer chaque ballon, on n'aura que scize conserves altérées, ce qui donne egalement le chiffre de 320 bactéries par metre cube d'air. Il est evident que moins il y a de tubes altères plus on se rapproche du but, c'est-a-dire introduction dans chaque ballon d'un seul germe bacterien. Voyons maintenant les manipulations pratiques. Il n'y a rien de special à dire sur la stérilisation préalable des appareils et des bouillons, elle se fait par les procedes babituels décrits plus loin. Les infusions vegetales, les liqueurs minérales, le bouillon Liebig, sont peupropres à la culture des bacteries atmospheriques, et il faut avoir recours au bouillon de boed dont

la préparation indiquée par Miquel est décrite page 245

Une fois qu'on a procèdé a l'ensemencement des conserves apres la récolte des bactéries, on place les tubes à boule dans des rateliers spéciaux (fig. 53), et on place tous ces rateliers dans une vaste étuve chauffee entre 30 et 35°. Il faut les y laisser au moins

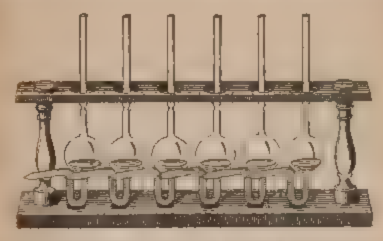


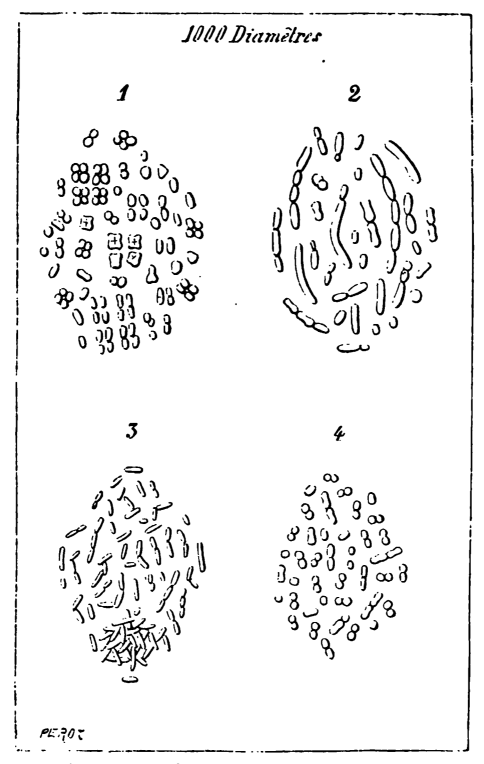
FIG. 53 — Ratelier de tubes à boale, disposes pour la numeration des bacteries atmospheriques.

30 jours, terme de rigueur. A l'observatoire de Montsouris on procede à la numération le quarantieme jour, le nombre des conserves qui s'altèrent après ce terme ne fait varier la statistique que d'un nombre infime

Resultats statistiques. Nous avons dit plus haut que la composition bactérienne de l'eau de pluie et celle des poussières seches étaient notablement differentes. Le tableau suivant emprunte à Miquel montre que dans l'eau méteorique les bacilles dominent, tan-

dis que dans l'atmosphère, ce sont les micrococcus qui sont en grande abondance.

	Micrococcus.	Bacilles.	Bactéries.	Tolaux.
Eau de pluie	28	63	9	100
Air de Montsouris.	<b>73</b>	19	8	100



rig. 54. — Diverses variétés de micrococcus atmosphériques a un grossissement de 1000 diamètres. (D'après Miquel.)

De toute façon, les bactériums sont les organismes les plus rares.

Les auteurs ne sont pas d'accord sur la façon dont les bacteries sont réparties dans l'atmosphere. Le professeur Tyndall pense que la répartition est iné gale et que les germes atmosphériques sont conglomérés en véritables nuages bactéridiques, analogues à ces agglomérations de petits moucherons qu'on voit l'eté sur les bords des rivieres.

Miquel s'élève avec force contre cette conception, et pense au contraire que la repartition des microbes de l'atmosphere se fait d'une manière uniforme.

Influence des saisons et de la température. Si on examine le tableau ci-dessous emprunté à Miquel, et qui représente une moyenne de plusieurs années, on voit que le chissre des bactéries est peu élevé en hiver et qu'il est le plus grand en automne :

		Microbes	
Mote		par metre cabe	Température
Janvier	 	48	20,4
Févriei	 	33	20,5
Mars	 	67	60,4
Avril	 	5)	10°,0
Mai	 	103	140,2
Juin		31	170,2
Juillet	 	95	180,9
Août.		80	18%,5
Septembre.	 	103	45%,7
Octobre	 	170	445,3
Novembre, .		128	69,5
Décembre, .		50	30,3

Mais cependant le nombre des bactéries ne suit pas une marche corrélative de la temperature. Il y a

d'antres conditions qui favorisent les variations de nombre des bacteries atmosphériques, dont les plus importantes sont la sécheresse et la pluie. Pendant les periodes pluvieuses, le chiffre des bactéries atmospheriques tombe à son minimum, tandis qu'il remonte au moment de la sécheresse; cependant, cette marche ascendante de la proportion numé-



rium comman de l'atmosphère : grossissement de 1500 diametres : (Paprès Miquel.) rique des microbes ne se main tient pas, et si la sécheresse dure quelques semaines, le nombre des germes atmosphériques, diminue rapidement, la dessecation etant une cause active de destruction pour ces organismes si elle est prolongée

Influence de l'altitude. Les expériences de Miquel dans les montagnes de la Suisse ont démon-

tre que plus on s'éleve, plus le nombre des bactéries atmosphériques va en décroissant. Ce fait avait déjà été montré en substance par les experiences de Pasteur au glacier des Bois et au Montanvert. Les recherches de Miquel à Paris même, rendent cette proposition evidente, et il suffit de jeter les yeux sur le tableau suivant pour voir avec quelle rapidité l'al titude fait decroître le nombre des bactéries atmosphériques :

•	Bactérois				
		par	metre cube		
Sommet du Panthéon			28		
Parc de Montsouris			45		
Mairie du IVe arrondissement			462		

Les experiences faites sur le sommet du Panthéon ont également demontre l'influence considerable des vents regnants :

Direction des vents					2	om	ficrobes au Ldu Pantheon.
Vent Nord-Est .		٠					64
- Sud Est .							43
= Sud-Ouest .	٠	٠				,	26
<ul> <li>Nord-Ouest.</li> </ul>							50

Quand on est au Pantheon, les vents nord-est et nord-ouest sont ceux qui traversent les quartiers populeux de Montmartre, Belleville et la Villette; les vents du sud et surtout du sud ouest proviennent d'Auteuil, Passy, le bois de Boulogne, Fontenay; ils sont les plus purs. Il est facile de se rendre compte ainsi que les vents les plus charges de microbes sont ceux qui ont traversé les endroits les plus populeux, les moins chargés, ceux qui viennent directement de la campagne.

Bactéries des habitations et des hôpitaux. — Les considerations précedentes donnent à penser que le chiffre des bacteries deviendra énorme au milieu des endroits babites.

L'expérience a démontré la réalité de cette manière de voir et Miquel, a pu trouver dans une chambre de la rue Monge, ou les conditions hygiéniques sont excellentes, jusqu'à 5,260 bactéries par metre cube d'air

Dans les höpitaux, ces chiffres atteignent des pro-

portions considérables, et voici deux tableaux dressés par Miquel qui parlent avec éloquence:

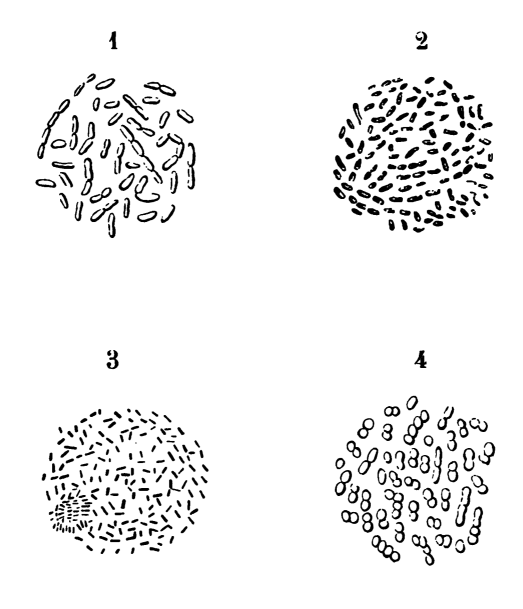


FIG. 56. — Diverses variétés de bactériums atmosphériques. 1000 diamètres. (D'après Miquel.)

Hôtel-Dieu, service de M. le professeur G. Sée (médecine).

## Microbes recueillis par mètre cube d'air:

Année 1880.	Salle St-Christophe. (Hommes.)	Salle Ste-Jeanne. (Femmes.)
Juin	. 5,850	5,200
Juillet	. 6,640	4,530
Août	. 5,220	3,970
Septembre	. 7,510	6,750
Moyenne	. 6,300	5,120

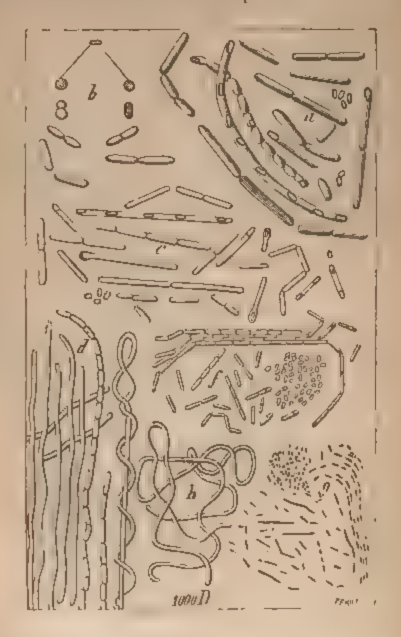
Hôpițal de la Pitié, service de M. le professeur Verneuil (chirurgie).

## Bactéries récoltées par mètre cube d'air:

•	Salle Michon. (Hommes.)	Salle Lisfranc. (Femmes.)	Au IV• arrond.
Mars 1881	11,100	10,700	<b>750</b>
Avril	10,000	10,200	970
Mai	10,000	11,400	1,000
Juin	4,500	5,700	1,540
Juillet	5,800	7,000	1,400
Août	$5,\!540$	6,600	960
Septembre 1881	10,500	8,400	990
Octobre	12.400	12,700	1,070
Novembre	15,000	15,600	780
Décembre	21,300	28,900	<b>525</b>
Janvier	16,100	12,800	160
Février	14,400	11,100	200
Mars	14,800	10,550	<b>560</b>
Avril	11,120	7,560	850
Mai	6,300	5,930	970
Moyennes généra	ales 1	1,100	859

Voici maintenant un dernier tableau montrant la

composition botanique des differentes atmospheres dont nous venons de nous occuper.



P14. 57 Bacelles almospheriques : 1000 diamètres. (Papres Miquel.)

## Nature des microbes recueillis:

Atmosphères considérées.	Micrococcus.	Bacilles.	Bactériums.	Totaux.
Air puisé au IVe arrond.		5	2	100
— du parc de				
Montsouris	. 73	19	8	100 ·
Air puisé des hôpitaux.		9	5	100
— des habitations				
parisiennes		10	6	100
Air puisé du laboratoire	•			
de Montsouris	81	16	3	100
Air puisé des salles inha-	-			
bitées	54	47	1	100
Air puisé des égouts	<b>60</b>	14	26	100



## LIVRE TROISIÈME TECHNIQUE BACTÉRIOLOGIQUE

# CHAPITRE PREMIER ÉTUDE GÉNÉRALE DES BACTÉRIES

Avant d'entrer dans tous les details techniques dont la connaissance est nécessaire pour l'étude des bactéries, il convient d'en faire une étude générale; par ces mots, nous voulons dire qu'au lieu de chercher à étudier à fond, tout d'abord, une ou plusieurs espèces bactériennes, on devra se livrer à des recherches préliminaires, pour lesquelles on s'abandonnera au hasard et prendre pour sujet d'étude les premières bactéries venues qu'il nous presentera. Avant de se lancer dans l'étude de la bacteriologie appliquée, il est indispensable de commencer par se familiariser avec ces infiniment petits, de façon à bien se péné trer des difficultes de cette etude, à connaître les aspects multiples sous lesquels ils se présentent, et eviter ainsi les conclusions hâtives qui font faire à la

science des pas en arrière au lieu de la faire progresser. Nous nous proposons dans ce chapitre, non pas de traiter les diverses methodes d'etude applicables aux êtres dont nous parions, ce sera la, l'œuvre des chapitres ultérieurs, mais d'indiquer à grands traits comment un individu qui n'a aucune idée des bactéries, peut, au moyen de procédés simples, arriver à se familiariser rapidement avec cette étude attrayante. Faute de suivre cette maniere de procéder, on perd beaucoup de temps et les résultats obtenus ne répondent pas a la peine qu'on s'est donnée. Nous ne saurions trop conseiller aux debu tants de survre la méthode que nous proposons, car par cemoven, on acquiert vite beaucoup d'idées géné rales et l'etude de la bactériologie, au lieu de se borner à un role de manœuvre, devient un plaisir, en se présentant pour ainsi dire sous un point de vue élevé et philosophique.

Il est généralement fort difficile d'obtenir, dans un milieu liquide quelconque, une seule espèce bactérienne, et ce résultat ne peut être atteint qu'à la suite de manipulations longues et délicates auxquelles un commençant ne peut avoir recours, il est donc inutile au début de tenter l'épreuve, et il faut se contenter des liquides dans lesquels un grand nombre de bactéries différentes vivent côte a côte. ou se succedent : cette méthode d'étude a encore un autre avantage, elle permet de se rendre compte dans le même champ de microscope des différences morphologiques, quelquefois très faibles qui séparent deux espèces voisines.

La plus grande difficulté de l'étude des bactèries, réside certainement dans leur petitesse, aussi l'on ferant de mauvaise besogne en voulant les étudier sans être muni des instruments grossissants indis pensables; nous indiquons, au chapitre u, quels sont ces instruments.

Moyens de se procurer des bactéries. — L'atmosphere étant peuplee de spores de bactéries, il suffit, pour s'en procurer, d'exposer à l'air un liquide quelconque, capable de les nonrrir, au bout de quelques jours, ce liquide en fourmille; mais il est plus simple d'avoir recours à l'un des procédés suivants :

On prend des feuilles de salade, ou des rameaux verts de végétaux quelconques, et on les place dans un cristallisoir que l'on remplit avec de l'eau, de sorte que les parties végetales soient totalement immergées; un simple bouquet de fleurs placé dans de l'eau qu'on ne renouvelle pas convient également. Petit à petit, les sucs végétaux se dissolvent dans l'eau, et les germes de bacteries qui étaient à la surface des feuilles, se mettent à se developper rapidement. On peut aussi faire bouillir dans de l'eau des petits pois et abandonner le liquide obtenu à l'air. Voila certainement un moyen fort simple de créer des milieux liquides de culture. Pour fabriquer des milieux solides aussi simples que ceux dont nous venons de parler, on coupe des tranches de pommes de terre, de carottes ou de navets cuits, et on les place sur des verres de montre. On laisse les uns à l air libre, et on met les autres sous une cloche apres

avoir déposé à leur surface de toutes petites gouttes de liquides contenant déjà des bacteries. On peut aussi abandonner a l'air libre quelques verres de montre où l'on aura placé de la colle de pâte ordinaire. On pourra ainsi avoir, après quelques essais, des colonies de bactéries dites chromogenes. Au bout de deux on trois jours, on verra se former à la surface des décoctions végétales, une petite pellœule grisatre qu'on appelle la fleur : en délayant une toute petite parcelle de cette fleur dans un peu d'eau distillée, ou dans une goutte du liquide même de culture placée sur un porte-objet, on pourra commencer l'étude au microscope, après avoir recouvert la goutte avec une lamelle mince. Sur les tranches de légumes, on voit apparaître de petites masses gélatineuses blanches ou colorces; pour l'observation, on délaye de petites parcelles de cette gelatine dans une goutte d'eau qu'on recouvre ensuite d'une lamelle.

Avec ces preparations sommaires, on arrive a étu dier presque toutes les formes de bactéries à l'état vivant. Les micrococcus sont une forme de bactérie formée de points très petits; ces points sont isolés ou deux par deux ou bien disposés en filaments analogues à des chapelets; les micrococcus ont la forme globuleuse ou ellipsoide. Les bâtonnets courts sont des bacterium, ils sont souvent mobiles. Les bâtonnets plus longs sont les bacillus, ceux-ci sont souvent en longs filaments, ou bien ils sont composes de séries de bâtonnets placés bout à bout, sépages par une sorte d'articulation, qui peuvent se disjoindre et

constituer un des modes de leur multiplication. Si les filaments sont longs et très minces, on a les leptothrix, s'ils sont ramifiés, les cladothrix. Les filaments epais et contournés en forme de spirale ou de ressort à boudin sont les spiraltum; ceux-ci sont fort mobiles et ils progressent dans les liquides par un mouvement d'hélice. Si le filament est au contraire simplement oudulé ou formé d'une hélice très allongee, on a le vibrio.

On voit souvent un grand nombre de ces bacté ries reunies et agglomerées ensemble par une sorte de masse gélatineuse qui les empéche de se séparer; cette masse a reçu le nom de zooglæa. Ce n'est pas la un genre particulier, et l'on peut trouveraussi bien des zooglées de microcoques, que des zooglées de bacilles.

Si maintenant, apres avoir étudié les bactèries vivantes, on veut fixer le souvenir et les conserver ou les dessiner, ou devra faire des préparations définitives: il faudra les colorer, employant pour cela le couleurs d'aniline en procédant comme il est indiqué au chapitre suivant. L'hématoxyline colore aussi la gélatine, de sorte qu'on devra s'en servir pour l'étude des zooglées.

Lorsque, par toutes ces études préliminaires, on s'est familiarisé avec l'étude morphologique des bactéries et avec leurs procédés de coloration, on devra after plus loin et acquérir des notions plus etendues. Il importe maintenant d'étudier le mode de leur développement; il se fait de trois facons, soit par fractionnement des filaments, soit par bourgeonne-

ment, soit par spores. Cette étude peut se faire avec avantage au moyen de la petite chambre humide de Ranvier, dont nous avons donné une description complète à propos de la levure de biere. Ce procedé peut servir à deux fins : d'abord pour assister au bourgeonnement et a la bipartition des bactéries et ensuite a la formation des spores. C'est par ce procédé que R. Koch a découvert la sporulation de la bactéridie charbonneuse. En effet, on voit tout d'abord les filaments s'allonger ou se diviser, en se dirigeant principalement vers les bords de la goutte où abonde l'oxygène, puis, une fois que toutes les substances nutritives ont été consommées, on voit l'allongement ou la bipartition cesser petit à petit et dans les filaments, soit dans toute leur étendue, soit dans l'une de leurs extrémités, on voit apparaître des points brillants qui vont en grossissant, semblent absorber tout le protoplasma, et finissent par devepir libres dans le liquide, ce sont les spores.

Certaines bacteries produisent peu avant la formation des spores, soit dans tout leur corps, soit suivant des zones transversales, une substance analogue à l'amidon, qui se cofore en bleu ou en violet au contact des solutions iodées. En examinant la fleur d'une infusion dejà vieille, on y voit souvent les bactéries former des spores.

Un autre procède pour étudier les transformations successives des infusions au point de vue bacterien est le suivant : on prend de petits tubes à essais analogues à ceux qui sont usites pour l'examen des urines, on y met quelques centimètres cubes d'infusion vegetale, et, après avoir bouche les tubes avec un petit tampon de coton, on les place dans un lieu chaud (20° centigrades). Matin et soir, ou trois fois par jour on en distraira un qu'on examinera et avec lequel on pourra faire des preparations colorces definitives, on aura de la sorte toute une serie de preparations témoins, sur lesquelles on pourra toujours facilement retrouver tous les details voulus de structure, si on a eu soin de les numéroter et de les cataloguer.

On peut encore faire successivement des examens tres instructifs de bactéries, et fabriquer des series interessantes de preparations, en prenant dans une mare, a la campagne, une certaine quantite d'eau croupie exempte de végétaux superieurs; on place cette cau dans un ballon, a une douce chalcur de 20 à 25° centigrades, en bouchant son cot avec un tampon d'ouate, pour eviter la chute, dans son intérieur, des ponssières de l'atmosphère; on en fait matin et soir des preparations où l'on peut suivre pas à pas, pour ainsi dire, le developpement de presque toutes les especes bacteriennes vulgaires.

Apres qu'on se sera ainsi familiarise avec ces microbes, alors qu'on les connaîtra, qu'on saura les distinguer dans toutes les phases de leur développement et les colorer, on pourra commencer à se livrer aux cultures et à l'isolement des especes. Ici encore on devra proceder méthodiquement et commencer par les choses faciles.

Pour s'exercer, on pourra avoir recours au bacillus subtilis, qui existe en grande abondance

dans l'infusion de foin, et qu'il est facile d'isoler par des procedes elementaires et de suivre ensuite dans toutes les phases de son evolution. Cette méthode est recommandée par Roberts et Buchner et aussi par Strassburger, qui en donne la description suivante. On arrose du foin sec avec la quantité d'eau exactement nécessaire pour le mouiller, et on laisse l'infusion pendant quatre heures dans une étuve portée à une temperature constante de 36° centigrades. On retire l'extrait sans le filtrer, et on l'étend pour l'amener à la densite 1,004. On transvase ensuite le liquide dans un ballon d'environ 500 centimetres cubes. On bouche le ballon au moyen d'un tampon d'ouate et l'on fait bouillir le liquide pendant une heure en ayant soin que le dégagement de vapeur ne soit pas trop fort. On laisse redescendre la temperature que l'on arrête à 36° centigrades; apres un jour et demi, il s'est formé à la surface du liquide une pellicule grise, minee, qui se compose des zooglées du bacillus subtilis.

Ce procedé repose sur ce fait que les spores de ce bacille résistent facilement à une haute température, capable de tuer toutes les autres bactéries de l'infusion de foin. En la faisant bouillir, on a détruit tous les autres germes, sauf ceux du bacillus subtilis qui peut maintenant se cultiver seul, si l'on soustrait soigneusement l'infusion à tout danger de contamination par l'air.

Pour l'examen, on porte une partie de cette pelli cule sur le porte-objet, et on l'examine avec les plus forts grossissements dont on dispose; dans une goutte

du liquide nutcitif, on peut deja voir les bâtonnets cylindriques qui composent la zooglee, mais pour les mieux faire apparaître, on les colore avec la fuchsine ou le violet de méthyle, par l'un des procedes indiqu's plus loin et on peut les conserver en préparations persistantes dans le baume du Canada. Avec un grossissement de 1000 diametres, on peut voir la division des bâtonnets qui se répète d'heure en heure, si la température de la pièce où l'on observe est assez elevee; on voit les bâtonnets s'allonger sans s'amincir, et, lorsqu'ils ont atteint une certaine dimension, on voit se former une cloison de séparation. On peut aussi, avec cette bactérie, voir la formation des spores ; pour cela, on place une parcelle de la pellicule dans une goutte d'eau suspendue à la parot supericure d'une petite chambre humide Les substances nutritives de la goutte une fois épuisées, la bipartition cesse et bientôt commence la formation des spores: au bout de six ou huit heures, la sporulation est déjà très avancée. Si on continue la culture pendant quelques heures, les enveloppes des bâtonnels disparaissent et, au bout d'un jour, les spores, deveunes libres, tombent à la partie inférieure de la goutte liquide. Les spores germent facilement, si on les place dans une solution fratche à 30° centigrades; le mieux est de les faire bouillir pendant deux ou trois minutes, et de les laisser se refroidir lentement, dans ees conditions, on peut voic la germination se manifester apres deux ou trois heures. Il faut environ donze heures pour que la bactérie nouvelle se divise pour la première fois.

Nous n'avons pas voulu ici, à proprement parler, indiquer de procedes techniques; ce chapitre a surfout pour but de tracer au commençant un programme à suivre pour s'habituer aux recherches bacteriologiques. Nous ne saurions trop répéter quelle importance nous attachons a ces études préliminaires : par elles, en effet, on s'habituera petit a petit aux tours de main, aux procedés compliqués usités en micro biologie. En résumé, en etudiant d'abord ces barteries vulgaires, on se familiarisera avec ces petits ctres, on les connaîtra sous toutes leurs formes, on apprendra à les distinguer d'autres corps qui pour raient avoir les mêmes réactions colorantes, mais qui n'ont rien de commun avec eux. Cette etude préalable passionnera certainement le commençant, et lui servira de base pour se livrer ensuite, avec fruit, à l'étude de la bactériologie proprement dite et à celle des microbes spécifiques, elle aura surtout pour effet de former le jugement en ces matieres delicates, et d'éviter les conclusions prematurees qui sont l'apanage de ceux qui commencent par etudier les bacteries pathogenes avant d'avoir appris meme a connaître les organismes dont ils parlent.

# CHAPITRE II

### TECHNIQUE HISTOLOGIQUE DESSIN ET PHOTOGRAPHIE DES BACTÉRIES

## 1º INSTRUMENTS HISTOLOGIQUES

Il est absolument indispensable, pour quiconque veut se livrer avec fruit à l'étude de la microbiologie, de possèder des notions assez étendues sur la technique histologique générale. Le mamement du microscope, la confection des coupes et des préparations définitives, ne sont nulle part aussi difficiles qu'en hactériologie, et ce serait un contreseus d'aborder un pareil sujet sans être familiarise avec l'usage des objets usités habituellement en histologie. Il sera, de plus, nécessaire de connaître l'histologie normale et pathologique tout au moins dans ses lignes générales, et, par ces mots, nous n'entendons pas seulement l'anatomie humaine, telle qu'elle est pratiquée dans les laboratoires fréquentés uniquement par des méde cins ; il faut encore s'être consacré a l'histologie animale et végetale appliquee spécialement aux organismes inferieurs. L'etude des bacteries sera bien facilitée pour celui qui seca familiarisé avec l'étude technique

des infusoires et des végétaux inferieurs, des notions assez étendues de chimie sont également indispensables si on se fivre aux recherches originales.

Nous supposerons donc connues de nos lecteurs ces notions et ces méthodes génerales, nous contentant d'indiquer ici les ouvrages les plus recommandables sur ce sujet:

Ranvier. Traité technique d'histologie.

Cornil et Ranvier Manuel d'histologie pathologique.

Frey. — Traité d'histologie et d'histochimie.

Strassburger. — Manuel technique d'anatomie végétale.

Lee et Henneguy. — Traite des methodes techniques de l'anatomie microscopique.

Carl Vogt. Manuel d'unatomie comparec pratique.

Microscope. Le choix d'un bon microscope est toujours chose fort embarrassante; des conditions multiples, de prix, de reputation de fabricant, interviennent pour rendre difficile une bonne décision, et il est souvent préférable de ne pas acheter en bloc le microscope et tous ses accessoires chez le même fabricant.

Il faut possèder d'abord un bon statif, c'est-à dire un pied, une monture solide à large platine: il doit être muni d'une excellente vis imeromètrique et, autant que possible, d'un mouvement a cremaillere, (cette derniere disposition, sans etre indispensable, rend de grands services); il faut que le miroir soit à



17. 58. - Gran I modele de interoscope dispose pour les étutes bactériotogiques : l'échirage con densateur à grand angle Apeut être introduit ou retire à volonte. La partine est à chariot, de sorte qu'on peut monvoir la preparation dans tous les sens, sans y toucher, et aussi le ntement qu'on le desire.

double face, une plane, une concave et le plus large possible.

Le pied sera construit de telle sorte, qu'il puisse recevoir un éclairage à grand angle d'ouverture, dit éclairage d'Abbé. Il devra porter un mouvement de charnière et être équilibre de telle facon qu'on puisse placer le tube horizontalement sans que la stabilité soit compromise; ces dernières conditions sont indispensables si l'on veut s'adonner à la photographie des bactéries.

Tous les fabricants français et étrangers fabriquent de bons statifs ; nous repoussons cependant les statifs anglais, qui, malgré des qualités incontestables, sont, vu leurs dimensions, encombrants et incommodes pour le travail. Nous recommandons surtout les statifs dits « Modèle continental », pour les distinguer des modèles anglais Les maisons les plus recommandables où l'on puisse se procurer de bons statifs sont : Nachet, Bezu-et-Hauser, Verick a Paris, Leitz à Wetzlar (dépôt chez Cogit à Paris), Zeiss à Iena.

Une fois en possession d'un bon pied, il faut se munir de systèmes d'objectifs: si l'on a eu soin d'acheter une monture dont le tube soit muni du pas de vis dit . vis universelle, on aura la plus grande liberté pour le choix des systèmes de lentilles, puisque, quelle que soit leur provenance, on pourra toujours les adapter au statif que l'on possède.

Il faut avoir deux objectifs a sec, dont l'un à faible grossissement pour étudier la topographie génerale des lésions, et un plus fort pour pousser plus loin la

localisation des lesions breteriennes. Ces objectifs secont choisis de facon a pouvoir fournir avec les différents systèmes d'oculaires des series de grossissements allant de 20 a 300 diametres. On peut se servir pour cela des objectifs 3 et 7 de Veriek, 3 et 7 de Leitz, des stétmes Det E de Zeiss ou 2 et 7 de Bézu et Hauser, 2 et 7 de Nachet. Mais, si l'on veut determiner exactement la morphologie d'une bactérie, il faut se munir de systemes à immersion. Il existe des systèmes a immersion dans l'eau distillee ou dans divers liquides variables avec la nature de l'objectif employé: tous deux peuvent rendre des services, mais les systèmes dits à immersion homogène peuvent en somme servir dans tous les cas, et si l'on n'en a qu'un, c'est a eux qu'on devra donner la preférence; d'ailleurs, si les lentilles à immersion dans l'eau donnent de bons résultats pour les bactéries observées vivantes et non colorées, il est indispensable de se servir de l'immersion homogène lorsqu'on aura à étudier des bactèries colorées, libres ou sur des coupes d'organes.

Les objectifs a immersion homogene sont egalement fabriques par un grand nombre d'opticiens. Nous recommandons pour les avoir essayés les systèmes suivants : le 4 de Zeiss, le n° 40 de Verick, le 4 de Leitz, le n° 9 de Nachet.

Ces objectifs penvent, en variant le tirage du tube et les oculaires, donner des grossissements comprisentre 300 et 1,000 diametres.

Si l'on veut des grossissements supérieurs, on em ploiera le nº 12 de Verick, le 📫 de Zeiss, le système 25 de Powel et Lealand, le n° 10 de Nachet; tous ces systèmes donnent de bons résultats et peuvent être également recommandes. Les objectifs de Zeiss jouissent actuellement d'une reputation meritée, mais cette maison est loin d'avoir le monopole des bons objectifs et nous pouvons trouver en France des systèmes à immersion homogène qui ne le cedent en rien à ceux des meilleures maisons allemandes; c'est ainsi que récemment nous avons pu examiner le n° 10 de Nachet, qui, par sa clarté, par la perfection des images, se place a côté du ½ de Zeiss et lui est même supérieur par quelques-unes de ses qualités. Cet objectif présente, en outre, l'avantage de ne pas être d'un prix exorbitant comme ceux de la maison allemande.

Les liquides employés avec ces lentilles sont ordinairement fournis par les fabricants, en même temps que l'objectif ; ce sont genéralement : l'huile de cèdre, l'huile de fenouil ou la glycérine associee au chloral.

L'usage des objectifs à immersion homogène rend absolument nécessaire celui de l'eclairage condensateur d'Abbe. Lorsqu'on examine les bacteries non colorées, ou bien à un faible grossissement, il faut, si l'on emploie l'appareil Abbe, le munir d'un diaphragme; mais avec des bacteries colorées et les objectifs à immersion homogène, on emploie, surtout pour les coupes, l'eclairage dans toute son intensité. Avec cet appareil, la préparation est placée au foyer du système; il en resulte que les objets peu colorés s'effacent et font en quelque sorte ressortir les bac-

téries, plus fortement imprégnées de matière colorante. L'eclairage Abbe presente sur bien d'autres

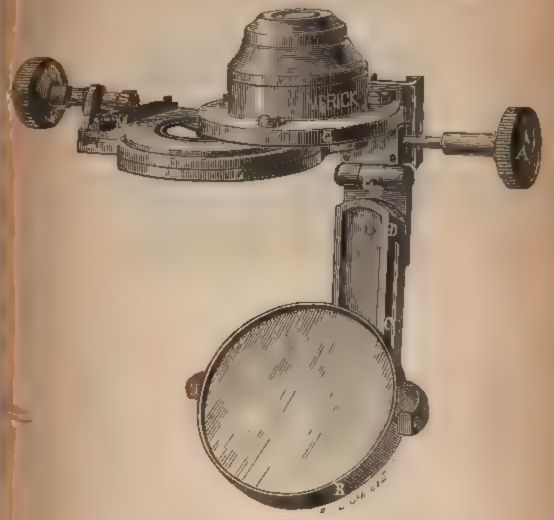


FIG. 59. Éclairage condensateur d'Abbe.

condensateurs similaires l'avantage que, l'angle d'ouverture des rayons étant considérable (environ 120°), les contours réfringents des divers cléments cellulaires sont absolument effaces et ne peuvent masquer les plus fines bactéries. Plusieurs maisons fabriquent egalement l'appareil concentrateur Abbé; ceux de Vérick permettent l'examen simultané des tissus et des bacteries, ceux de Zeiss et de Leitz peuvent également servir au même usage forsqu'ils

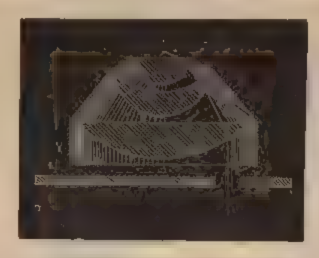


FIG 60 Coupe we leels rage concerniteur a grand angle, dit d'Alabe, pour montier la disposition des lentilles et la marche des rayons jumineux.

sont convenablement diaphragmés; ceux de Na chet sont commodes, d'un prix modique et répondent a tous les besoins. L'éclairage Abbé doit toujours être employé avec un miroir plan; il doit être dispose de telle sorte, sous le pied, qu'il puisse s'enlever ou se remettre avec facilite, suivant les besoins de l'examen.

Instruments de métal. — Verrerie. — Pour confectionner les préparations, un certain nombre d'instruments indispensables doivent se trouver à la portee de l'observateur; comme ils différent un peu des instruments habituellement employés en histologie, nous en donnons ici l'énumération:

1º Aiguilles. - Il est nécessaire d'avoir trois sortes d'aiguilles, en acier, en platine, en verre. Les aiguilles en platine peuvent être disposées comme des aiguilles ordinaires à dissocier, c'est-a-dire emmanchées dans un manche de bois et terminées en pointe effilee; mais il est plus commode de placer simplement au bout d'une baguette de verre, où on le colle par fusion du manche, un simple fil de platine un peu fort; de cette façon, il peut servir à divers usages : comme simple aiguille, ou pour l'ensemencement des cultures sur la gélatine. Pour les préparations qui devront subir l'action des acides, il est bon d'avoir un certain nombre d'aiguilles de verre ; ces aiguilles se fabriquent en effilant avec soin des baguettes de verre analogues aux agitateurs. Ces aiguilles sont tres commodes et on ne saurait trop en recommander l'usage; ne s'altérant pas au contact des acides, elles sont toujours lisses, la pointe ne s'émousse pas, et elles n'adherent pas aux coupes, ne presentant aucune rugosité ; de plus, comme on les fabrique facilement soi-même, elles sont tres bon marché, et si l'une d'elles se détériore, on peut la perdre sans ' regret.

2º Spatules — Ce sont de petites palettes montées sur un manche en bois, ordinairement en métal inoxydable, le platine par consequent, de préference; elles servent au transport des coupes d'un liquide dans un autre ou sur les lames porte-objet.

3º Ciscaux fins

4º Pinces. - Il en faut de plusieurs sortes ; on

choisit le modele des pinces à disséquer ordinaires, mais avec des extrémités fines et dont les mors s'adaptent bien exactement. Les plus fines servent à tenir les lamelles pendant les preparations qu'on leur fait subir; les grosses servent au transport des objets grossiers, tels que feagments de pieces à sortir de leur bocal on à fixer dans le microtome.

5° Godets de porcelaine. Ces godets sont tres employes pour placer les pieces à colorer; ils sont disposés de façon à pouvoir s'empiler les uns sur les autres, remplissant ainsi un double but; ils tiennent moins de place et ils se servent de couverele les uns aux autres, de telle sorte que les liquides qu'ils contiennent ne peuvent s'évaporer.

6º Cristallisoirs en verre.— On devra en posseder de toutes dimensions ; ils auront pour usage surtout le lavage des préparations, et devront être employés lorsqu'il sera necessaire de faire baigner les pieces dans une quantité de liquide superieure à celle qui peut être contenue dans un godet. On les choisira autant que possible rodés sur leur bord, de façon à pouvoir les couvrir facilement d'une lame de verre.

7° Verres de montre. Il en faut de toutes dimensions, ils servent surtout aux colorations qui se font sur les lamelles couvre-objet.

8° Lamelles couvre-objet. De 12 a 15 millièmes de millimètre d'épaisseur.

9º Lames porte-objet. - Ordinaires, creusées. Chambres humides de Ranvier

Microtomes. Les coupes de tissus contenant

des bactéries devront être aussi fines que possible, sans quoi ces petits organismes risqueraient de passer inaperçus, aussi doit-on renoncer aux coupes à main levée. On peut, avec les petits micro-

tomes à main, arriver a faire des coupes suffisamment fines, mais elles seront forcément de faible dimension. Des que l'on voudra pratiquer des coupes dépassant un centimetre carré, il faudra avoir recours aux grands modeles de microtomes mecaniques. Deux modèles sont genéralement usités, celui de Thoma, construit par Jung de Heidelberg, et celui de Rivet, chez Verick, à



Petit microtome à main.

Paris. Il en existe beaucoup d'autres modeles, mais ils ne diffèrent pas sensiblement de ceux que nous venons de nommer; nous pouvous cependant citer celui de M. Malassez comme fort employé.

Pour fixer les pieces dans le petit microtome à main, on se sert de moelle de sureau décortiquée et comprimee qu'on fait ensuite gouffer par l'immersion dans l'alcool, ce procede est courant en histologie, nous n'y misistons pas

Pour l'usage des grands microtomes cites plus hant, on monte les pieces de la façon suivante : les fragments de pieces bien durcis sont coupés en morceaux de la largeur qu'on veut, et de quatre ou cinq millimetres d'épaisseur, en faisant, autant que possible, les faces parallèles; on les colle sur un bouchon ou sur un morceau de bois. Pour cela, on emploie la colle forte, la gomme arabique en solution épaisse ou la gélatine glycérine obtenue en dissolvant une partie de gélatine dans deux parties d'eau et en ajoutant deux parties de glycérine.

La pièce ainsi collec est placée pendant douze heures environ dans un bocal contenant de l'alcool; celui ci solidifie la gomme, le support et le fragment

ne font plus qu'un.

On fixe alors le bouchon dans l'étau du microtome, on place le casoir, on I humerte ainsi que la piece avec de l'alcool, au moyen d'un pinceau, et on commence par faire une section nette. Il reste alors à faire monter la piece à couper petit a petit, faisant aller et venir le rasoir au fur et à mesure; cette ascension s'obtient dans le microtome de Thoma au moyen d'un chariot se mouvant sur un plan incliné; dans celui de Rivet, au moyen d'une vis munie d'une roue dentée et d'un mecanisme de déclic. Les coupes sont recueillies avec un pinceau et portées dans l'alcool.

A ces deux microtomes on peut fixer un appareil spécial, permettant de durcir les pièces par congélation le procédé peut rendre des services si l'on veut pratiquer un examen rapide; mais il a l'inconvénient de détruire en partie les tissus a examiner, et on ne devra s'en servir qu'exceptionnellement.

Il est possible cependant de tourner cette difficulté, et d'obtenir par congelation des coupes dans lesquelles les cléments seront suffisamment conservés. Pour y arriver, on place les pieces à couper pendant un jour ou deux dans l'alcool pour bien fixer les cellules dans leur forme; on les fait ensuite degorger pendant vingt-quatre heures dans l'eau. On peut aloes pratiquer les coupes par congélation. Il est important de ne pas prolonger la desalcoolisation plus de vingt-quatre heures, car il se développerait dans la piece des organismes inférieurs qui rendraient impossible une recherche bactériologique sérieuse.

#### 2º CONFECTION DES PRÉPARATIONS INSTOLOGIQUES

La bonne confection des préparations de bactériologie ne s'acquiert qu'avec une longue habitude; mais il est certain que l'histologiste voit sa tâche singulierement facilitée lorsqu'il a sous la maîn tous les éléments de travail necessaires.

La préparation d'une pièce histologique comporte: le durcissement de la pièce, la confection des coupes, leur coloration et leur conservation. On est souvent embarrassé au debut pour trouver les formules des reactifs appropries; aussi, nous n'avons pas hésité a donner iei une longue liste de ces substances d'apres divers auteurs; et, lorsque, au courant de cet ouvrage, on trouvera l'usage d'une substance colorante ou dureissante, sans indication speciale, on n'aura qu'a se reporter a cette liste, que nous avons faite longue et complete a dessein.

Nous ferons suivre cette énumération de substances de la technique à employer pour les mettre en œuvre.

#### FORMULES DES RÉACTIFS BISTOLOGIQUES

#### A. Durcissement, montage et coupe des tissus :

Alcool absolu.
Alcool à 90°.
Essence de girofle.
Essence de bergamote.
Essence de térebenthine pure.
Créosote.

Celloidine. Cette substance se vend par plaques que l'on fait dissoudre pour l'usage dans un liquide formé de parties égales d'alcool et d'éther.

Glycérine gélatine. Prendre parties égales de chaque, commencer par faire tremper la gélatine dans de l'eau distillée, jusqu'à ce qu'elle n'absorbe plus, jeter l'eau en excès et faire fondre a une douce chaleur; une fois le mélange bien liquide, ajouter la glycérine et un peu d'une solution phéniquée forte pour empêcher le développement des moisissures.

Gomme en poudre. - On peut dissoudre dans de l'eau chaude au moment de s'en servir, et en faire ainsi rapidement, chaque fois, la quantité dont on a besoin.

Solution de Kleinenberg. — On place au fond d'un flacon des cristaux d'acide picrique en exces dans 100 grammes d'eau. Quand la solution est bien satu-

rée, on ajoute deux grammes d'acide sulfurique fort; on filtre et on verse le tout dans 300 grammes d'eau distillée.

# Liquide de Müller:

Bichromate de potasse		 •	•	•	2 gr.
Sulfate de soude	•	 •	•	•	1
Eau	•		•	•	100

# Acide osmique:

Eau distillée	•	•	•	•	•	•	•	•	•	100 gr.
Acide osmique.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0 5

Paraffine.

### B. Formules de solutions colorantes:

Aniline pure et blanche.

Brun de Bismarck.

Brun de Bismark.	•	•	•	•	•	•	•	•	2 gr.
Alcool	•	•	•	•	•	•	•	•	15
Eau distillée	•	•			•	•		•	85

## Éosine.

- a. Solution alcoolique saturée.
- b. Solution aqueuse.

Éosine	5 gr.
Eau distillée.	100

## Fuchsine 1.

a. Solution alcoolique saturée.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Au lieu de fuchsine, on peut se servir de la variété dite fuchsine-rubine, dont la richesse colorante est plus grande et plus uniforme.

Faire dissoudre, d'une part, l'hématoxyline dans

l'alcool; d'autre	part,	l'alun	dans	la	glycérine	et
l'eau, puis mélan	ger les	s deux	solutio	ns	et filtrer.	

Solution 6	de	Magenta	<i>:</i>
------------	----	---------	----------

Solution de Magenta:
Magenta       2 gr.         Aniline pure       3         Alcool       20         Eau       20
Bleu de méthylène.
<ul><li>a. Solution alcoolique concentrée.</li><li>b. Solution aqueuse.</li></ul>
Bleu de méthylène 2 gr. Alcool
c. Solution de Koch.
Solution alcoolique concentrée de bleu de méthylène
d. Solution de Loëffler.  Solution alcoolique concentrée de bleu de méthylène
Violet de méthyle.
<ul><li>a. Solution alcoolique concentrée.</li><li>b. Solution de Koch.</li></ul>
Eau d'aniline
Safranine.

- a. Solution alcoolique concentrée.
- b. Solution aqueuse à 1 p. 400.

#### Vėsuvine.

- a. Solution alcoolique saturée.
- b. Solution aqueuse saturce.

#### C. Réactifs pour la conservation des préparations

Glycérine neutre. Glycérine formique.

Xylol.

Baume de Canada. — Il faut en avoir de deux sortes : du baume sec et du baume dissous dans le xylol.

#### Durcissement des pièces.

L'examen histologique des bactéries se fait, soit au sein des liquides où elles vivent, soit dans l'epaisseur même des tissus, au milieu des lésions causées par leur présence et leur multiplication. Les méthodes d'examen des liquides scront exposées plus loin, et, dans ce paragraphe, nous nous occuperons surtout de la préparation préalable que doivent subir les tissus où l'on se propose de rechercher les bactéries.

Il est fort peu de tissus animaux qui soient susceptibles d'être débités en coupes suffisamment fines sans avoir subi un durcissement préalable; le cartilage est seul dans ce cas, et encore est-il qu'on a rarement à y faire des recherches bactériennes. Les os, au contraire, sont trop durs et on doit les priver de leurs matières calcaires pour qu'ils puissent se sectionner facilement par le rasoir

Il est de toute évidence que l'on devra prendre les organes aussi frais que possible : si l'on fait des recherches sur les animaux, ce sera facile ; on pourra, ou bien sacrifier l'animal, ou bien prendre les pieces immédiatement après la mort.

Chez l'homme, la loi civile s'opposant à ce qu'on touche à un cadavre avant un laps de temps de vingt-quatre heures, on ne peut espèrer, sauf certains cas exceptionnels, sur lesquels nous ne pouvons insister, avoir des pièces toutes fraîches, exception faite pour les pièces provenant d'operations chirurgicales pratiquées dans un but curatif On devra, en tout cas, recueillir les fragments à examiner aussitôt que possible, car la putréfaction amene capidement la diffusion des bacteries dans les cadavres; il est juste d'ajouter que, dans beaucoup de cas, la situation topographique des micro-organismes pathogènes suffira pour les distinguer des autres.

On a préparé à l'avance, avant l'autopsie, les réactifs dont on veut se servir, et on y place les pieces immediatement après qu'elles sont sorties du corps. Les objets qui seront placés dans l'alcool seront débités de deux façons différentes; si l'on se propose de faire les coupes avec un microtome à main, on taille des petits cubes ayant au plus un centimètre de côté. Comme l'alcool décolore les tissus, on pourrait plus tard ne plus trouver la lésion qu'on veut étudier; aussi, pour se rappeler la face sur

laquelle on pratiquera les coupes, il est bon d'y enfoncer une petite épingle qui servira de temoin et qu'on enlevera au moment de monter la piece. Si l'on a un nucrotome Thoma ou Rivet, on peut avoir des coupes plus larges et on taille alors des fragments plus grands, mais n'ayant pas plus de 4 à 5 millimètres d'épaisseur; ces fragments seront ensuite collès sur des bouchons, ainsi qu'il a été indiqué plus haut.

Les pièces seront placées de préference dans l'alcool absolu; à son defaut, on peut aussi employer l'alcool à 90°, qui donne des résultats aussi satisfaisants. Comme les pieces ont une tendance à gagner le fond du vase, l'alcool de la partie inferieure est vite dilué dans l'eau et bientôt hors d'usage. Il est donc utile de le changer plusieurs fois pour obtenir un bon dureissement, et, de plus, il faut s'efforcer de maintenir les fragments dans les parties superficielles du liquide; pour ce faire, plusieurs procèdes sont en usage : un des plus commodes consiste à remplir les deux tiers du flacon avec de l'ouate ordinaire, a placer les pièces dessus et à les recouvrir avec l'alcool; de cette façon, elles seront toujours en contact avec la partie la plus riche en alcool.

Un certain nombre de pièces peuvent être durcies uniquement par ce procédé; d'autres au contraire ne devront passer par l'alcool que pour fixer les éléments anatomiques, elles seront ensuite traitées par les méthodes d'inclusion ou par la congelation; c'est le cas pour le poumon, par exemple, qui ne pourrait jamais durcir par l'alcool seul.

Une fois les pièces durcies, on pourra les laisser dans l'alcool, en changeant le liquide de temps en temps; on ne peut cependant les conserver indéfiniment, car à la longue les bactèries perdent le pouvoir de se colorer par les réactifs.

Si l'on se propose de traiter les fragments par l'acide osmique, on devra couper les morceaux beaucoup plus petits (3 millimètres au plus de côte) : il sera possible cependant d'obtenir des préparations plus larges, en mettant les pièces dans l'alcool au tiers pendant vingt-quatre heures, laissant dégorger quelques heures, et ensuite dans la solution d'acide osmique. De toute facon, il sera préférable d'employer des solutions très faibles d'acide osmique et d'en mettre une grande quantité (30 fois au moins le volume de la pièce. De cette façon, la pénétration du réactif se fait plus uniformément et plus régulie rement Lorsque les pièces sont restees pendant vingt quatre heures dans l'acide osmique, on les met dégorger dans l'eau pendant une heure et on achève le durcissement dans l'alcool. La méthode de fixation de Flemming consiste a mélanger l'acide osmique avec l'acide chromique, par exemple, on prend 0.02 d'acide osmique, 0.25 d'acide chromique, 0.04 d'acide acétique et 68 parties d'eau distillée, on y laisse les petits morceaux pendant un ou plusieurs jours et on achève par l'alcool.

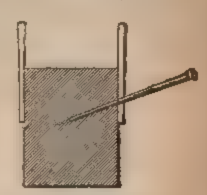
Toute pièce qui a passé dans l'acide osmique ne doit jamais être durcie par la gomme; mais si, par l'alcool scul, on n'obtient pas un durcissement suffisant, on peut placer les fragments pendant douze heures dans un mélange à parties égales de gomme sirupeuse et de glycérine, puis dans l'alcool Ce procedé ne doit être que fort peu employé, car il est presque impossible d'avoir des solutions de gomme exemptes de bactéries.

Méthodes d'inclusions. Il existe un certain nombre de méthodes d'inclusions des pièces à couper: on peut faire des masses au savon, à la gelatine, à la cire, à la gomme; nous renvoyons le lecteur aux traités techniques d'histologie, pour la description détaillee de ces divers procèdés qui peuvent rendre des services, et nous décrirons seulement les deux suivants, qui sont les plus usités en histologie bactériologique:

Celloidine. Cette methode est due à M. Duval. La celloidine n'est autre qu'un collodion très pur, qui présente l'avantage d'être livré sous forme de plaques solides qu'on peut dissoudre en diverses proportions dans un melange d'éther et d'alcool, à parties égales. La celloidine présente l'avantage qu'on peut monter les coupes dans la glycérine ou dans le baume sans enlever la masse, qui demeure transparente et invisible. Elle a cependant certains inconvénients : si les coupes qu'on peut faire par ce procédé sont tres larges, elles ne sont jamais d'une très grande finesse; le maximum de finesse qu'on puisse obtenir est 10 p., tandis qu'avec la paraffine on peut obtenir I u. De plus, d'apres Cornil, la cellordine simule par places l'existence de la matière hyaline et gène par sa présence la coloration des bactéries.

Pour arriver à de bons résultats, il faut procéder de la façon suivante : on commence par déshydrater les objets par l'alcool absolu, puis on les transporte dans une solution tres faible de celloïdine; une fois

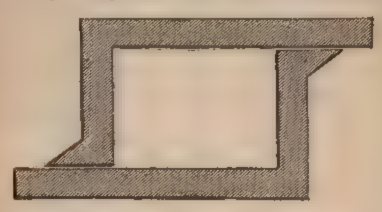
qu'ils sont bien pénétrés, on les place dans une solution plus forte. Une fois la pénétration terminée, on fait l'inclusion définitive dans des boîtes de papier de la façon suivante : on entoure l'extrémité d'un bouchon (fig. 62) d'une collerette de papier débordant de la hauteur voulue, dont



rig. 62. Bouchon entouré d'une collerette de papier pour les inclusions.

on fait plusieurs tours et qu'on fixe avec une épingle. On met un peu de collodion sur le bouchon, puis on place la pièce qu'on recouvre avec la masse d'inclusion. On place ensuite le tout dans l'alcool faible qui solidifie la celloidine peu à peu Une fois le durcissement accompli, on enlève le papier, et on peut monter la pièce dans l'étau du microtome. On peut aussi se servir de l'appareil représenté fig 63, qui se compose de deux équerres en métal qu'on peut faire glisser de manière à creer une cavité de la dimension voulue.

Paraffine chloroformée. - Cette méthode est recommandée par Cornil, elle donne d'excellents résultats, et offre l'avantage d'être très facile à mettre en œuvre. Les pieces durcies par l'alcool absolu sont placées dans la paraffine dissoute par le chloroforme; l'excès de chloroforme s'évapore et il reste une masse demi-solide qui se conserve plusieurs semaines. On peut alors fixer la piece sur un bouchon et y faire des coupes suivant la méthode ordinaire, ou bien elle est placée dans de petites boîtes de papier qu'on remplit de paraftine; le bloc solidifié est monté



ric. 63 — Petit appareir composé de deux equerres en métal pour les inclusions, (On peut faire varier à volonte les dimensions interieures.)

directement dans le microtome. Les coupes seront placees d'abord dans l'essence de térebenthine, puis dans l'alcool absolu, et ensuite dans les bains colorants.

Les pièces à durcir peuvent etre aussi fixées par la liqueur de Mulier, puis placées dans l'alcool après avoir dégorgé dans l'eau. Les os et les dents scront d'abord décalcifiés, soit dans une solution concentrée d'acide piccique, soit dans la solution de Klemenberg.

### 3° PROCÉDÉS GÉNÉRAUX DE COLORATION

Examen des liquides. — Il est de la dernière importance, avant de faire des préparations définitives.

d'étudier les bactéries dans les milieux mêmes ou elles vivent; cet examen fournit des renseignements importants sur la forme réelle, sur les mouvements de ces micro organismes, ainsi que sur leur repartition au sein des liquides. Pour examiner les liquides frais, tels que le pus, le sang, les sues, les bouillons de culture, on en prend une goutte avec une pipette capillaire, on la dépose sur une lame porte objet, et on recouvre d'une lamelle bien propre; si on se propose de prolonger l'examen un peu longtemps, on placera sur le bord du couvre-objet une goutte d'eau stérilisée. Pour l'examen des bactéries développées sur les milieux de culture solides, on en prendra une parcelle avec une aiguille stérilisée, on la délayera dans l'eau et on procédera comme ci-dessus.

On peut aussi par une methode assez simple arriver à étudier les bacteries vivantes et colorées; apres avoir déposé la goutte de liquide contenant les bacteries sur la lame porte-objet, on y ajoute un peude solution aqueuse faible de violet de méthyle, on mélange les deux liquides avec une aiguille stérilisée et on met le couvre-objet.

De cette facon, les bactéries se teintent peu à peu, et on peut ainsi les étudier vivantes et apprecier leurs dimensions reelles, n'ayant pas eu à subir les retractions inévitables par l'action de la dessicuation, de la chaleur ou de l'alcool. Cette ctude peut être poussee assez loin et on peut en voir se développer et se reproduire malgre la coloration; certaines especes resistent très peu à l'action des couleurs d'andine et sont tures au bout de quelques instants.

Pour étudier les bactéries dans les préparations définitives, il faut les fixer et les colorer pour toujours. Dans ce but, on étale les liquides à la surface de minces lamelles couvre objet. Pour étaler les liquides visqueux comme les crachats, on les écrase entre deux lamelles qu'on sépare ensuite; pour les liquides ordinaires, on en dépose simplement une goutte sur la lamelle où on l'étend sur toute la surface avec une aiguille stérilisée. On laisse sécher spontanement les lamelles à l'air libre, puis on les passe trois fois sans précipitation dans la flamme d'un bec à gaz de Bun sen pour coaguler les substances albumineuses.

Pour faire subir aux lamelles l'action de la substance colorante, on les place dans des verres de montre, la face à colorer en dessous et on y verse la couleur de telle sorte que les lamelles nagent à la surface du liquide. On les y laisse un temps variable, suivant l'espece de bactéries qu'on recherche. Au sortir du bain colorant, les lamelles sont traitees différemment suivant le procédé employé, mais, en fin de compte, on les fera deshydrater, sécher et monter dans le baume de Canada dissous dans le xylol.

Pour monter ces lamelles au baume, on peut commencer par les éclaireir avec une goutte d'essence de girofte ou mieux d'essence de bergamote ou de créosote; cette opération est ordinairement inutile si les lamelles sont bien privées d'humidite, puis on place une goutte de baume sur la lame et par dessis, on pose la lamelle, la face colorée en contact avec le baume; celui-ei s'étale peu à peu, et la préparation est terminée. Il faudra ensuite la laisser à plat pendant quelques semaines en attendant que les dissolvants du baume s'évaporent, sans quoi les préparations seraient perdues ou tout au moins déteriorées. Il faut éviter de se servir de baume dissous dans le chloroforme qui a l'inconvénient de décolorer rapidement les bacteries.

Coupes de tissus. Les coupes récemment confectionnées, sont transportées au moyen d'une aiguille dans les bains colorants; elles demandent, pour être colorees suffisamment, un temps bien plus long que les lamelles, et le contact est ordinairement maintenu pendant vingt quatre heures Elles sont alors transportées dans un cristallisoir rempli d'eau distillee où elles sont soigneusement lavées, puis dans l'alcool pour les décolorer, en partie Enfin on les place sur les lames porte-objet et quand elles commencent à sécher, on y met quelques gouttes de créosote, d'essence de girolle ou de bergamote; et lorsque l'éclaircissement est complet, on y laisse tomber une goutte de baume au xylot, apres avoir absorbé l'excès de liquide éclaircissant avec un petit bout de papier filtre et on recouvre avec une lamelle bien propre. Lorsqu'il s'agit de bacteries vulgaires, ou lorsqu'elles sont en grand nombre, le bain colorant le plus simple est formé de solutions concentrées alcooliques de violet de methyle ou de fuclisine. Mais, lorsqu'il s'agit de recherches delicates, il est bon d'avoir recours aux méthodes plus perfectionnees que nous allons maintenant exposer.

Un peut par ces méthodes arriver, soit à colorer

seules les bactéries, le fond de la préparation demeurant incolore (simple coloration); soit à teinter les tissus et les bactéries avec des conleurs différentes, de telle sorte que les micro-organismes se distinguent du tond par une coloration différente (double coloration).

#### MÉTHODES DE SIMPLE COLORATION

Méthode de Gram. On prépare une solution d'aniline dans l'eau :

On agite fortement et on filtre. On dissout alors un demi-gramme de bon violet de gentiane, fine ment pulvérisé, dans cette solution, et on filtre de nouveau avant de s'en servir.

Les coupes sont introduites dans cette solution pendant un temps variable, de quelques minutes à une heure, elles sont lavees rapidement et introduites dans une solution d'iodure de potassium iodé (Gram, composée ainsi qu'il suit.

On les y laisse jusqu'à ce qu'elles deviennent brun foncé, puis on les decolore par l'alcool absolu. Le temps nécessaire pour la decoloration complete dans l'alcool varie de quelques minutes à vingt-quatre heures. A ce moment, on les eclaireit au moyen de

l'essence de girofle et on monte dans le baume de Canada.

Cette manière de procéder a été modifiée de la façon suivante par Crookshank, qui estime qu'il vaut mieux se servir d'une solution tout à fait fraiche.

Placer 4 ou 5 gouttes d'aniline pure dans un tube d'essai, emplir celui-ci jusqu'aux trois quarts avec de l'eau distillee, fermer l'orifice du tube avec le pouce et agiter convenablement. Filtrer l'émulsion deux fois et verser le produit filtré dans un verre de montre ou dans une capsule de verre. A l'eau d'aniline parfaitement claire que l'on obtient ainsi, ajouter goutte à goutte une solution alcoolique concentree de violet de gentiane, jusqu'a ce qu'un commencement de precipite se manifeste. Laisser les coupes dans cette solution colorante, depuis dix minutes jusqu'a une demi-heure, les porter dans la solution d'iodure de potassium iodé et décolorer par l'alcool.

Sur les préparations faites par ces deux méthodes, on voit le tissu incolore ou faiblement coloré en jaune, tandis que les bacteries sont bleues ou violet noir.

On peut aussi obtenir, par ce procédé, des doubles colorations. (Voic plus loin, p. 202.)

Méthode d'Erlich. Excellente méthode, qui a été vulgarisee surtout dans l'étude des bacilles de la tuberculose, et dont on a d'ailleurs exageré à co propos la valeur analytique. Elle repose sur ce fait que certains unicro-organismes, en particulier les bacilles de Koch, résistent à l'action de l'acide nitrique dilué,

une fois qu'ils ont ête colorés dans des solutions de couleurs d'aniline rendues alcalines, tandis que les tissus ambiants et les corps qui les accompagnent sont rapidement décolorés dans les memes conditions.

La solution colorante d'Erlich se prépare de la façon suivante :

- A Solution aqueuse d'aniline. Comme inflieu alcalin, on se sert d'huile d'aniline pure et blanche. (D'après Cornil et Babès, on peut aussi employer les toluidine, orthotoluidine et paratoluidine.) On fait chauffer 100 grammes d'eau distillee à laquelle on ajoute 10 grammes d'huile d'aniline. On secoue vivement ce mélange pendant quelques minutes : le liquide devient trouble, lactescent: on le laisse reposer quelques heures, et on filtre soigneusement sur un filtre mouillé; on a alors une solution incolore et limpide.
- B. Solution alcoolique saturée de matière colo rante. On prend environ 50 grammes d'alcool absolu ou d'alcool à 90°, on y laisse tomber du violet de méthyle 5 B ou de la fuchsine en cristaux en grand excès, c'est-à-dire de telle sorte qu'apres avoir bien agité, il en reste au fond du flacon non dissous. On laisse reposer et on décante; il est inutile de filtrer.
- C. Solution destinitive. On prend 100 centimetres cubes de la solution A et on y ajoute 10 cen-

timetres cubes de la solution B, on les melange bien et on filtre pour l'usage.

Telle quelle, cette solution d'Erlich peut se conserver pendant une quinzaine de jours; au bout de ce temps, elle est à peu prés hors d'usage; aussi est-il recommandé d'en faire peu à la fois afin de l'avoir toujours fraîche.

Les lamelles et les coupes sont placées dans cette solution suivant les méthodes habituelles, et y sont laissées de une à vingt-quatre heures (les coupes jamais moins de vingt-quatre heures). Au sortir du bain colorant, les lamelles saisses avec une pince stérilisée sont rincées rapidement dans un cristallisoir plein d'eau distillée pour enlever l'excès de la matière colorante. On fait ensuite agir l'acide nitrique de la manière suivante :

# On a préparé d'avance un mélange de :

Eau distillée. . . . . . . . . 3 à 5 parties Acide nitrique pur. . . . . . 1 partie

On y plonge les lamelles de deux a trois secondes, on y agrée les coupes jusqu'à ce qu'elles ne dégagent plus de matière colorante. Au sortir de ce bain, on porte les objets directement dans l'alcool où la decoloration s'achève. Une fois qu'elle est complete, on passe à l'essence de girofle et on monte dans le baume au vylol ou à l'essence de térébenthine.

On peut aussi combiner une double coloration avec la méthode d'Erlich. (Voir plus loin, p. 200.,

#### MÉTHODES DE DOUBLE COLORATION

Méthode de Weigert. On place les coupes pendant un temps variable (de douze à vingt-quatre heures) dans une solution de violet de méthyle ou de fuchsine dans l'eau 14 p. 100. On porte dans l'étuve la capsule contenant les coupes et la substance colorante, à une température de 45° centigrades. On lave les coupes et on les immerge dans une solution à moitié saturée de carbonate de potasse ; elles sont de nouveau lavees et passees dans l'alcool fort. Quand elles sont presque décolorées, on les met dans la solution de piero-carmin, on lave dans l'eau, puis dans l'alcool, on passe à l'essence de girotle et on monte dans le baume au vylol.

Méthode d'Erlich. — Les coupes ou les lames sont colorées d'abord, ainsi qu'il a éte indique plus haut (page 199), soit au violet de methyle, soit à la fuchsine; une fois qu'elles ont subil'action successive de l'acide nitrique et de l'alcool, on procede à la seconde coloration. Dans un cristallisoir contenant 100 grammes d'eau distiflée, on laisse tomber de 10 à 15 gouttes d'une solution saturée de bleude méthylene dans l'eau si les objets sont colores à la fuchsine, ou de solution alcoolique saturée de brun de Bismarck si la coloration a ete faite au violet. On y place les lamelles et les coupes pendant un temps géneralement assez court. Les bacilles restent colorés en rouge ou en violet, le fond ou le tissu en bleu ou en

brun. C'est le procédé le plus usité pour les bacilles de la lépre et de la tuberculose.

Procédérapide de Fraënkel. Dans son principe, il consiste à colorer par la solution d'Erlich a chaud et à placer les objets dans un melange d'acide nitrique et de bleu de methylene où ils subissent a la fois la decoloration et la recoloration du fond.

Voici la manière de procéder :

On fait bouillir un peu de la solution suivante dans un tube d'essai :

Eau distillée.		4		-					400 gr.
Aniline pure.	-							٠	3
Alcool pur									

On ajoute 4 ou 5 gouttes de solution saturée de fuchsine et on y met les lamelles einq minutes. On les retire et on les plonge immédiatement dans le liquide suivant filtré avec soin :

Bleu de methylene à saturation.

Eau d'anilme.				k			-		30	gr.
Acide nitrique.									20	
Alcool										

La lamelle est lavée et montée dans le baume par les procedes ordinaires. Ce procédé employé pour les bacilles de la tuberculose est peu fidèle

Procédé rapide de Berlioz. — A. Solution d'aniline.

Aniline	pure -				6 cent. cul	bes.
Eau di	stillee				81	

Faire dissoudre à chaud et filtrer après refroidissement, ajouter le melange suivant après l'avoir egalement filtré :

Violet 6 B . . . . . . . . . . . 2 gr. 50 Alcool à 90° . . . . . . . . . . 6 cent. cubes.

#### B. Solution de coccinine.

Faire dissoudre et filtrer

On melange ces deux solutions à parties égales et on y place les preparations pendant un quart d'heure au plus. On les traite ensuite par une dissolution de carbonate de soude ou d'iodure de potassium a 5 p. 100. On lave à l'eau et à l'alcool et on monte dans le baume.

Méthode de Gram. — Lorsque les objets ont été colorés par la méthode indiquée plus haut (page 196) et décolorés, ils sont portés, au sortir de l'alcool, dans une solution d'éosine, de brun de Bismarck ou de vésuvine; ces solutions seront employées très faibles.

On repasse dans l'alcool et on monte dans le baume. On peut aussi se servir du piero-carminate d'ammoniaque pour cette seconde coloration. (Voyez planche III.)

Coloration des spores. — La difficulte de la coloration des spores est due à la résistance de leur coque aux agents destructeurs; pour pouvoir les colorer, il faut arriver à désorganiser partiellement cette en-

veloppe. Pour cela, au lieu de passer trois fois les lamelles dans la flamme, on les passe jusqu'à dix fois ; la bactérie elle-même est désorganisée et ne peut plus se colorer, tandis que les spores plus resistantes fixent alors facilement les substances colorantes.

On peut aussi obtenir une double coloration des bacteries en sporulation (pl. III) en se servant de solutions de fuchsine dans l'eau d'aniline qu'on chauffe à l'ébullition et dans lesquelles on laisse les préparations un quart d'heure. On lave à l'eau distillee, on passe pendant quelques minutes dans l'alcool absolu et on place dans le bleu de méthylene comme dans la méthode d'Erlich. On monte ensuite au baume suivant le procéde habitue!

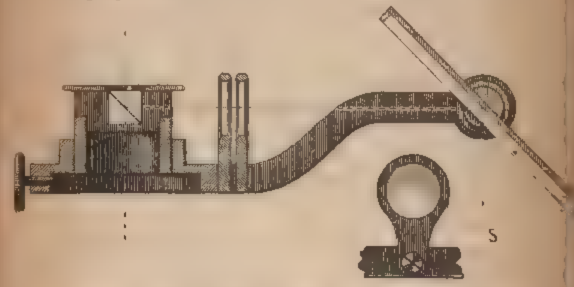
### 4º DESSIN ET PHOTOGRAPHIE DES BACTÉRIES

La reproduction des bactèries par le dessin n'a pas seulement pour but de mettre sous les yeux du lecteur l'unage offerte dans le champ du microscope, elle permet a l'histologiste de pouvoir la mesurer tres exactement; pour cela, il est necessaire au prealable de projeter sur son papier l'image d'un micromètre objectif place sur la platine du microscope. En prenant soin de placer le papier ou l'on dessine toujours à la même place sur la table, on peut ainsi connaître exactement le grossissement et en mesurant les objets dessines à la chambre claire, on peut par un calcul simple connaître leurs dimensions exactes.

Pour dessiner les bactéries, on se sert d'une chambre

claire; il en existe differents modeles suivant les fabricants; nous donnons ici une description succincte des plus usites.

La chambre claure d'Abbé est représentee en coupe longitudinale par la figure 64. Elle se pose sur la bague supérieure de l'oculaire, a laquelle elle est solidement fixee par des vis a pression. Il est prudent d'enlever l'oculaire pour y ajuster, la chambre claire, on evite ainsi d'enfoncer le tube du microscope pendant la manipulation, et par suite d'endommager la préparation.



50.64. — Chambre claire d'Abbé — Let instrument deforme peu les objets, mais le champ est très petit

Apres avoir replace l'oculaire, muni de la chambre claire, dans le tube du microscope, on incline le miroir de celle ci à 45°, comme l'indique la figure ci-dessus Si l'on observe avec l'œil gauche, on dirige la chambre claire en avant; si l'on se sert de l'œil droit, on la dirige en avant ou a droite. En regardant

dans l'oculaire à travers la chambre claire, on apercoit, comme auparavant, l'image de l'objet dans le champ du microscope. On place alors en avant ou à droite du microscope, suivant la position que l'on a donnée à la chambre claire, un pupitre à dessin horizontal, arrivant a peu près à la hauteur de la platine; ce pupitre reçoit la femille de papier sur laquelle on dessine. On tient la pointe du crayon sous le mrioir, dans la direction 5, et son image est vue dans le champ du microscope en même temps que celle de l'objet. La course des rayons lummeux, donnée par la ligure 64, explique la superposition de ces deux images. Celle de la pointe du crayon subit deux reflexions: la premiere, qui la dirige horizontalement, a lieu sur le grand miroir ; la seconde, qui la ramene a la verticale, se fait entre deux prismes de verre, sur une surface argentée inclinée à 45°. L'image de l'objet arrive directement a l'œil, grâce a une petite onverture ménagée dans la couche d'argent entre les deux prismes Lorsque le pupitre à dessin n'est pas placé exactement a la distance visuelle, la pointe du crayon n'apparaît qu'avec peu de nettete, il faut alors élever ou, plus rarement, abaisser le pupitre. On determine la hauteur nécessaire au moyen de livres que l'on place l'un sur l'autre. Mais l'image n'est bien visible, que lorsqu'il existe un rapport convenable entre son degre d'éclairage et celui de la feuille de papier sur laquelle on dessine.

Lorsque celle-ci est trop lumineuse, on peut tempérer son éclairage par des verres fumés qui sont adaptes à la chambre claire. Pour de-siner, on sui les contours de son mage sur la femille de papier avec la pointe du crayon taille le plus fin possible

On peut aussi se servir de la chambre claire de Nachet, ou de celle de Zeiss : ces deux derniers modeles, projetant obliquement les rayons, exigent que



Fig. 65. Chambre claire de Nachet. - Le champ nel instranient est grand, mais d' deforme legarement les images. Environ 1 21

l'on dessine sur un plan incliné; mais ils présentent l'avantage de pouvoir être conservés constamment sur le microscope, car on peut facilement les glisser de côté ou les relever pendant l'observation. La chambre claire d'Abbé permet de dessiner sur un plan horizontal, mais doit être retirée de l'oculaire pendant l'observation.

Avec toutes ces chambres claires, il faut un pupitre a dessindont l'elevation doit en general correspondre a la hauteur de l'objectif, mais cette distance se regle surtout suivant la vue de l'observateur

Nous n'avons pas de prétérence spéciale pour l'une quelconque de ces chambres claires; avec l'habitude, on arrive, avec l'un ou l'autre de ces modeles, a faire de bons dessins; cependant, il est certain que c'est avec la chambre claire d'Abbe qu'on arrive le plus facilement à voir la pointe du crayon.

Lorsqu'on exécutera des dessins avec ces instru-

ments, il faudra avoir som de se servir d'un crayon dur, dont la pointe bien noire soit aussi acére e qu'une aiguille; on conçoit l'utilité de cette recommandation, lorsqu'il s'agit de reproduire des details aussi fins que la forme de la plupart des bacteries L'erreur de l'épaisseur du crayon amenerait de detestables résultats, et le volume d'une bactérie arrivant à être doublé, le dessin serait, scientifiquement, sans valeur.

Il ne faut pas croice que l'on peut du premier coup dessiner à la chambre claire ; c'est la l'echec de bien des commençants qui apprennent, à leurs depens, que surve simplement les contours d'un objet n'est pas chose facile. Aussi, nous recommandons à ceux qui ne sont pas familiarisés avec cet exercice de commencer par dessiner à un faible grossissement des diatomées à grosses stries, ou de gros infasoires, ou bien encore des globules du sang, des cellules epitheliales. Pour faire de bons dessins de microbes, il faut dejà être bon histologiste et savoir dessiner.

En tout cas, le dessin à la chambre claire sera limité dans ses applications, il devra etre utilisé seule ment pour fixer le contour et les dimensions des bacteries ; car, pour ce qui est d'obtenir par ce procedé de tins details, il ne faut pas y songer, surtout avec les petites espèces bactériennes. Lorsqu'on est habile dessinateur, on peut dessiner les contours à la chambre claire et termmer le dessin à la main, en donnant même aux objets les couleurs qu'ils pos-

sedent dans la preparation histologique.

Si habilement que sort fait un dessin, il ne vaudra jamais la photographie au point de vue de la fidélite et de l'exactitude; malheureusement, la photographie microscopique, et principalement celle des bactéries, est entourée de telles difficultés pratiques, qu'il faut une réelle habileté et un très long apprentissage pour arriver à des résultats sinon bons, au moins présentables

Le grand avantage de la photographie est dans la reproduction exacte de la dimension des bactéries; il est d'usage de photographier, en se placant dans les mêmes conditions, les divisions du micrometre objectif, de sorte qu'en collant à côté de la photographie la reproduction de ces divisions, on peut toujoués comparer ces dernières avec les bactéries imprimées sur le papier sensible. De plus, la photographie imprime sur les plaques sensibles des détails invisibles pour l'œil.

Les auteurs sont loin d'être d'accord sur la valeur de la photographie appliquée à l'étude de la bacterologie. C'est ainsi que Cornil et Babès, tout en reconnaissant la valeur incontestable des images photographiques, n'engagent pas en somme à entrer dans cette voie, ou les difficultés sont si grandes, que le résultat est souvent loin de compenser la peine qu'on s'est donnée. Il est certain que la reproduction photographique des bactéries est difficile, qu'elle exige beaucoup de temps, une patience et une persevérance très grandes. Mais ce ne sont pas là des difficultés insurmontables pour ceux qui se livrent avec ardeur à l'étude des microbes.

Nous ne pouvons, faute de place, donner ici une description complete des procédés et appareils de la

photographie microscopique; nous renvoyons pour cela aux traités spéciaux, et nous nous contenterons d'indiquer les principes genéraux que l'on ne doit pas perdre de vue.

Tous les constructeurs de microscopes fabriquent des appareils pour la photographie microscopique. Si on se livre à ce genre d'études, on devra donc, de préference, choisir l'appareil s'adaptant au modèle du microscope que l'on emploie. Les appareils verticaux ont tous de graves inconvénients : les uns peuvent, par leur poids, deteriorer le mécanisme du microscope, les autres sont instables et le moindre mouvement est multiplie par la hauteur de l'appareil au-dessus de la table, condition deplorable pour la nettete des images. On donnera donc la préférence aux appareils horizontaux. Il sera necessaire que le pied du microscope et la chambre photographique soient indépendants, mais placés sur une coulisse commune, et bien centrés l'un par rapport à l'autre. Le microscope devra etre disposé comme pour l'observation directe, c'est-a-dire que, si un objet a ète observé avec l'éclairage Abbé, avec la lumière directe ou oblique, on devra se placer dans les mêmes conditions.

Certaines précautions devront être prises pour la preparation : celles qui sont faites au haume de Canada sont difficiles à photographier ; on se servira surfout de préparations à l'eau, a la glycérine ou à l'acetate de potasse. La coloration de la préparation a aussi une grande influence. Voici, à ce propos, ce que dit Koch : Chaque fois que cela est possible, on doit colorer les préparations en brun. de manière à permettre de photographier les bactéries, car, quoique la teinte puissante et concentrée des couleurs d'aniline rouges ou bleues frappe davantage la vue que les couleurs d'un brun un peu sombre, on n'a pas encore pu, jusqu'à présent, obtenir de bonnes photographies de bacteries colorées en bleu ou en rouge et montees dans le baume de Canada, tandis qu'il n'y a aucune difficulté à obtenir des images photographiques de preparations colorees en jaune ou en brun. • Cette nécessité de colorer les objets en brun est loin d'être absolue, et elle est inutile si on se sert de plaques dites iso-chromatiques.

Nous supposons l'opérateur muni de tout l'attirail usité dans la photographic vulgaire, en tout applicable à la photographie microscopique.

Il est important d'avoir un éclairage puissant; celui qui est préférable est la lumière solaire, mais on ne l'a pas toujours à sa disposition, et l'on est alors force d'avoir recours à la lumière artificielle. La lumière electrique et surtout la lumière oxhydrique sont les meilleures; mais, à leur défaut, on pourra se servir d'une lampe à paraffine ou d'un projecteur éclairé par de gros becs au petrole. Cornil et Babes pensent qu'on ne doit pas se servir de plaques sèches; nous ne partageons pas cet avis et nous conseillons les plaques dites iso-chromatiques fabriquées par Atout Tailler, à Paris. Ces plaques doivent à la présence de l'eosine la précieuse proprieté de reproduire les objets colorés avec leur

véritable intensité de teinte. C'est la dimension dite , de plaque qui est préferable, et on prendra, de preference, celles qui portent des étiquettes vertes.

Nous conseillons vivement aux debutants de procéder comme pour le dessin et de commencer par faire des photographies d'objets vulgaires à un faible grossissement, par exemple, des ailes de mouches, des coupes de végétaux, etc.

On commence par mettre au point avec l'oculaire, en ayant soin de placer devant l'œil un verre fumé, si l'on se sert de lumière oxhydrique, de manière à ne pas être aveugle par l'intensité de la lumière.

Une fois le point obtenu, on pousse la chambre jusqu'à ce que le tube du microscope, apres avoir enlevé l'oculaire, s'applique exactement à l'orifice qui lui est réservé, sans laisser passer aucune lumiere autour de lui. A ce moment, l'image se projette sur le verre dépoli placé au fond de la chambre; mais, comme il faut que la mise au point soit parfaite, on enleve la glace dépolie, qu'on remplace par une plaque de verre ordinaire. On met alors au point avec de grandes précautions, au moyen d'une loupe disposée a cet effet. On place alors le chassis chargé de la plaque sensible; après avoir intercepté la lumière, on leve le volet et on attend quelque temps, de façon que toute vibration ait cessé. On procede alors à l'exposition à la lumière pendant un temps variable, avec la sensibilite des plaques, le grossissement employé et l'intensite de la source lumineuse. On va ensuite développer l'image.

Pour cela, on porte le châssis et la glace impressionnée dans la chambre noire. Dans une cuvette, on place :

Eau distillee				4			-		200 gr.
Acide pyrogallique.	-		+		÷			·	1

La dissolution se fait rapidement, et, une fois qu'elle est bien operée, on immerge la glace, la couche sensible *en dessus*.

D'autre part, on a une solution ainsi composée :

Ammoniaque liquide				-	= 10 gr.
Bromure de potassium					2
Eau distrilée					100

Apres que la glace a séjourné quelques minutes dans l'acide pyrogallique, on la retire, et, au moyen d'un compte-gouttes, on met dans la cuvette 10 gouttes de la solution ammoniacale; on immerge de nouveau la glace, on voit l'image apparaître peu à peu; au bout de quelques instants, on retire de nouveau la plaque du bain, on ajoute une nouvelle série de 10 gouttes de liquide ammoniacal, et on continue ainsi jusqu'à ce que l'image ait acquis l'intensité voulue, et que tous les details désirés se soient imprimes sur la gelatine. Une fois qu'on a atteint le degré convenable, on lave rapidement et on place, pour fixer la glace, dans la solution d'hyposulfite de soude dans l'eau à 15 p. 100.

Une fois toute teinte opaline disparue, on met la glace dans l'alun pour durcir la gélatine, et on lave pendant plusieurs heures à cau courante, puis on fait sécher. Il ne reste plus alors qu'à tirer les épreuves positives par les procédés ordinaires.

En résumé, la photographie présente l'avantage de la fidélité, en faisant abstraction de l'observateur; elle sera donc un précieux instrument d'étude : mais, pour l'enseignement, les dessins seront préférables, en permettant d'éliminer les détails inutiles.

# CHAPITRE III

# CULTURE DES BACTÉRIES

Dans le précédent chapitre, nous avons décrit succinctement les méthodes employées pour l'étude histologique et morphologique des bactéries, et nous avons donné sur ce sujet tous les details compatibles avec l'étendue forcément restremte de cet ouvrage. En pratique, surtout en ce qui concerne la medecine et le diagnostic bactériologique des maladies, ces methodes histologiques sufficent à l'usage journalier, mais elles seront bientôt jugées insuffisantes par tout esprit chercheur et désireux d'acquerir sur la micro biologie des notions scientifiques et un peu étendues. Pour connaître veritablement les bactéries, il faut avoir assisté à toutes les phases de leur développement et de leur vie, il faut avoir examine, pour chaque espece, les conditions de milieu matériel et de temperature où ces organismes atteignent leur plus haut degré possible de perfection vitale

C'est par la methode dite des cultures qu'on arrive à ce résultat. Cette méthode, creée de toutes pieces par Pasteur, ne permet pas seulement l'étude de la physiologie et du développement des bactéries, elle est la vraie méthode d'isolement des bacteries à l'état de purete, isolement necessaire dans l'expérimentation avec les bactéries pathogenes. C'est aussi par des cultures, en modifiant les milieux ou les conditions physiques, qu'on arrive à l'atténuation des virus et a la fabrication des vaccins.

Tout individu un peu familiarisé avec les études histologiques, arrive assez rapidement et facilement à se perfectionner dans les methodes microscopiques applicables aux bactéries. Il suffit d'avoir les instruments necessaires et une certaine adresse naturelle. L'etude des bacteries par les cultures nécessite d'autres qualités qu'il est plus rare de rencontrer, surtout dans le monde medical, ou les methodes d'observation sont plus en honneur, et d'ailleurs plus à leur place, que les methodes experimentales. Pour arriver a pratiquer les cultures avec toute la rigueur scientifique desirable, il faut déjà être expert dans les manipulations chimiques vulgaces; savoir chauffer saus les casser, manipuler de diverses façons avec adresse les appareils de verre, n'est pas chose aussi facile qu'on pourrait le croire; et il est necessaire de faire un long apprentissage, pour ne pas s'exposer à perdre par inexperience le fruit d'un travail souvent ingrat et toujours long et assidu. Je n'ai pas besoin de dire qu'il faut développer et mettre en jeu dans cette etude toutes les qualités possibles de rigueur et de linesse dans l'observation; si l'on ne prémunit pas son esprit contre toutes les causes d'erreur qui viennent assaillir l'expérimentateur dans ces manipulations délicates, on s'expose a bien des mecomptes. Ges causes d'erreur proviennent des instruments, des liquides eux-mêmes, des mains de l'opérateur, de l'atmosphère; pour s'en garer et les éviter, on dovra se discuter soi-même, peser les résultats et s'abstenir d'idées préconçues, sans quoi on s'expose à des conclusions prématurées, le plus ordinairement fausses.

Une autre question, d'ordre bien différent, ajoute encore à la difficulté, c'est le prix de revient; pour arriver a un résultat dans les cultures des bactéries, il faut être très bien outillé; or, l'outillage strictement nécessaire coûte fort cher et une installation complete n'est guère possible en dehors des laboratoires officiels.

On devra donc, lorsqu'on disposera de moyens restreints, suppléer aux choses qui manqueront par de l'adresse, de l'habilete et une grande patience, moyennant quoi, on pourra encore obtenir des résultats qui compenseront largement la peine qu'on se sera donnée.

L'étude des cultures des bactéries comporte deux grandes méthodes générales, qui chacune ont leurs partisans et leurs detracteurs, ces deux méthodes en effet ont chacune leurs avantages et leurs inconvénients. La première, celle que nous étudierons d'abord, est due à Pasteur, c'est la méthode de culture dans les bouillons, ou cultures en milieux liquides. La seconde, due à R. Koch, comprend l'application des milieux solides; elle est aujourd'hui fort en honneur et jouit d'une tres grande vogue, surtout pour les études de la bactériologie médicale. Nous

avouons ne pas partager absolument cet enthousiasme pour les méthodes de Koch; si leur technique est plus facile, si elles se prêtent mieux aux recherches quotidiennes, il faut bien dice que jusqu'ici elles n'out donné le jour à aucune decouverte importante en bactériologie; elles se prêtent peu aux inoculations et à l'atténuation des virus. De plus leur emploi, la façon dont on les met en œuvre fourmille de causes d'erreurs. Mais nous n'avons pas ici à prendre parti pour l'une ou l'autre de ces méthodes; nous allons exposer en détail leur technique réciproque, nous contentant de ces remarques générales sur leur valeur relative.

### A. CULTURE EN CHAMBRE HUMIDE.

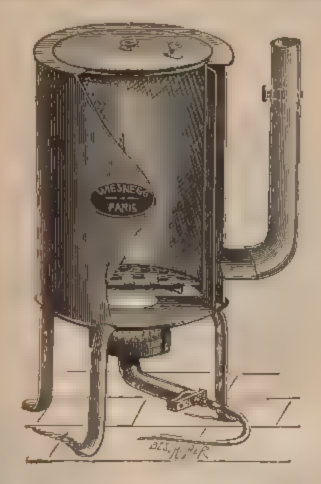
Nous avons déjà plusieurs fois parlé de cette méthode de culture, dont la simplicité fait tout le mérite; nous n'ajouterons ici seulement que quelques détails complémentaires Si, au lieu de porter le microscope à l'étuve, et d'observer de temps en temps, on veut se livrer à une observation continue, il faut se servir d'une chambre humide chauffée ou d'une platine chauffante. Il existe un certain nombre de modèles de ces appareils; nous ne ferons que rappeler pour memoire la piatine chauffante de Ranvier et celle de Vignal, ce sont là d'excellents instruments, mais les difficultés de leur maniement les ont empechés jusqu'ici de passer dans la technique courante : et en somme, l'examen des cultures sous le microscope se fera suffisamment bien en plaçant tout l'appareil dans l'étuve à culture.

B. METHODES DE CULTURE DANS LES MILIEUX LIQUIDES OU METHODES DE PASTEER.

Nous décrirons successivement les instruments employés dans les cultures, la manière de confectionner les milieux nutritifs et celle de les steriliser, en terminant par un exposé détaillé du manuel operatoire des cultures, et des regles à suivre pour leur étude méthodique. Cet expose sera forcement un peu synthétique, car chaque experimentateur a modifie les procedes suivant ses besoins et sa convenance particulière, nous n'indiquerons donc que les grandes lignes de la methode, chacun pouvant tirer l'application spéciale de ces règles générales.

1º Instruments Etuves à steriliser les instruments. — La stérilisation parfaite des instruments et des vases de culture est une condition indispensable de la réussite des cultures; tandis que les milieux de culture présentent des conditions multiples qui rendent leur sterilisation difficile et délicate, les instruments et les vases se stérilisent facilement; il suffit pour cela de les porter à une température elevée, pendant un certain temps, dans une etuve seche.

Tous les modeles d'étuves sèches qui ont été proposes remplissent le but, il suffit qu'on puisse porter la température aux environs de 200 degrés. Le modèle représente dans la figure 66 est commode; il se compose d'un cylindre de tôle chauffé à sa partie inférieure par un fourneau à gaz. Il est muni d'un couvercle armé a sa partie inferieure d'un crochet permettant de suspendre une sorte de seau en fil de fer, dans lequel sont placés les ballons ou tubes a steriliser; le couvercle porte en outre une ouverture



ric. 66. — Poele de Pasteur pour scerifiser la verrerie.

permettant de fiver un thermomètre qui renseignera l'observateur sur l'état de la température à l'interieur de l'étuve.

L'etuve de Wiesnegg (fig. 67), qui existe dans la plupart des laboratoires de chimie ou elle sert aux évaporations, convient tres bien pour la sterilisation. Elle est à double paroi et presente l'avantage d'être fermée par une porte vitree, qui permet de voir ce qui se passe à l'interieur.

Les fabricants allemands ont enerché à perfectionner ces étuves, en rendant plus complete la circula



Fig. 67. - Etuve de Wiesnegg.

tion de l'air chaud; leurs modeles sont ordinaire-

ment protégés contre le refroidissement par une enveloppe d'amiante en feuilles. Tous ces perfectionnements, excellents en eux-mêmes, sont, en somme, de peu d'importance en ce qui concerne les étuves à stériliser, car, dans les modeles que nous avons cités, une fois la température arrivée au degré voulu, elle s'y maintient assez bien pour amener une bonne stérilisation.

Si l'on fait des recherches nécessitant la mise en œuvre d'un grand nombre de cultures, il faut se munir d'un appareil stérilisateur placé à demeure, dans un massif en maçonnerie, tel que celui qui est installe au laboratoire de M. Miquel à Montsouris, mais c'est la une installation toute spéciale, réservée la plupart du temps aux laboratoires officiels.

Etuves de culture. Incubateurs, — Les conditions qu'on doit exiger d'une étuve incubatrice, sont autrement difficiles à remplir; aussi, les expérimentateurs se sont efforces, aidés par les constructeurs, d'arriver à combler autant que possible tous les désidérata.

I ne bonne étove incubatrice sera toujours chauffée au gaz, elle devra être protégée très soigneusement contre le rayonnement, de façon à ce que la température intérieure varie le moins possible, pour assurer la constance de cette température, on devra munir l'etuve d'un régulateur de pression du gaz et d'un thermo-régulateur, de façon à multiplier les chances de réussite.

Notre intention n'est pas de donner ici la descrip-

tion détaillée de tous les menbateurs employés; chacun adopte un modele qui s'applique plus specialement au genre de recherches qu'il a entreprises; nous decrirons seulement ceux qui répondent au plus grand nombre de cas.

L'étuve d'Arsonval est l'instrument par excellence; c'est à elle qu'on devra s'adresser pour les recherches délicates exigeant une regulation parfaite de la température (ses variations ne sont guere que de quelques dixièmes de degré); elle sera surtout nécessaire lorsqu'on voudra se livrer à la confection des virus attênués, destinés aux vaccinations suivant la méthode de Pasteur.

Nous empruntons la description de l'étuye d'Arsonval et de son thermo régulateur à la notice de la maison Wiesnegg.

D'Arsonval a en l'idée d'utiliser les variations de température, c'est-à-dire de volume, de la totalité du matel is liquide enveloppant l'etave, au réglage immé diat du gaz conduit au beûtear. C'est l'a ce qui constitue l'originalité et l'extrême s'insibilité de ce genre d'étuves, applicables à l'embryologie, la botanique, la physiologie, etc.

L'appareil usuel se compose de deux vases cylindro-coniques concentriques, limitant deux envités: l'une centrale, qui est l'enceinte qu'on veut maintenir à température constante, l'autre annuluire que l'on remplit d'eau par la douille et qui constitue le matelas liquide soumis à l'action du foyer. Ce matelas d'eau distribue regulièrement la chaleur autour de l'enceinte, et l'empêche de subir de brusques variations de temp rature. La paroi externe de l'étuve porte une tubulure latérale (fig. 68) qui, communi-

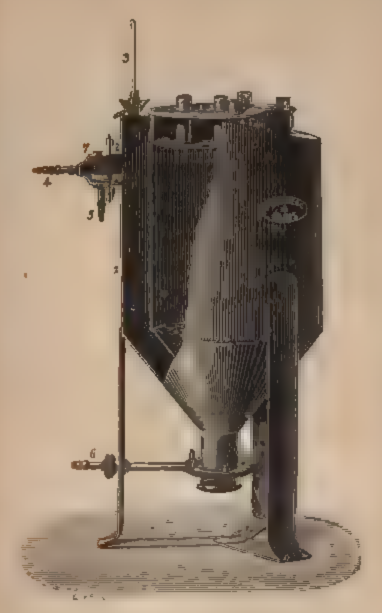


Fig. 68. - Etuve membatrice de M. d'Arsonval.

quant avec l'espace annulaire, se trouve fermée à l'exterieur par une membrane verticale de caoutchoue.

laquelle constitue, lorsque l'appareil est clos, la seule portion de la paroi pouvant traduire à l'extérieur, en la totalisant, les variations de volume du matelas d'eau. Or, le gaz qui doit aller au brûleur est amené par un tube (4) qui debouche normalement au centre de cette membrane et a une faible distance de sa sur face externe dans l'intérieur d'une boite metallique. d'où il repart par un autre orifice (5) qui le conduit au brôleur. Tube et membrane constituent de la sorte un robinet très sensible, dont le degré d'ouverture est sous la dépendance des variations de volume du matelas d'eau, et qui ne laisse aller au brûleur que la quantité strictement necessaire pour compenser les causes de refroidissement. Dans cette combinaison. le combustible chauffe directement le régulateur, qui à son tour réagit directement sur le combustible ; ainsi se trouve justifiée l'épithète appliquée à ces regulateurs parce qu'ils ne peuvent être lents à se régler.

Le maniement de l'appareil se fait de la manière suivante :

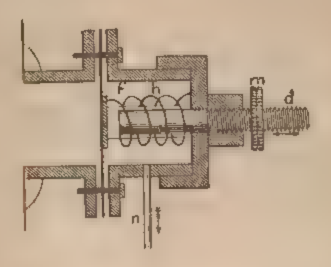
1° On remplit d'eau distillée et par conséquent privée d'air l'espace annulaire, en ouvrant la douille du haut. Ce remplissage se fait une fois pour toutes,

2º On met dans cette douille un thermomètre qui ne la bouche pas et laisse l'écoulement libre pour l'eau provenant de la dilatation;

3º On ajuste les tubes de caoutchouc, on allume le brûleur, et on dévisse le tube jusqu'à ce que le gaz ne passe plus;

4º Quand le thermomètre marque la température voulue, on l'enleve et on le remplace par le bouchon qui porte le tube de verre, sans toutefois oublier de remplir avec un peu d'eau la capacité laissée vide par la suppression du thermometre.

L'appareil se trouve definitivement réglé pour cette température, et voici par quel mécanisme : le tube (D) (fig. 69) qui amene le gaz, porte un petit disque (f), qui, s'appliquant sur la membrane, tend sans cesse à l'éloigner de l'orifice d'arrivée du gaz, grâce à l'elasticité d'un petit ressort à boudin (h). Tant que la



ria. 69. - Coupe du regulateur a membrine de M. d'Arsonval.

douille du haut est ouverte, l'eau provenant de la dilatation s'ecoule au dehors, et, le gaz continuant à affluer au brâleur par la tubulure (D., la température s'élève d'une taçon continue; mais, lorsqu'on met le bouchon surmonté du tube, l'eau provenant de la

dilatation, au lieu de se perdre, monte dans le tube de verre, et cette colonne d'eau exerce sur la membrane une pression de plus en plus forte qui, surmontant graduellement l'élasticité du ressort à boudin, rapproche de plus en plus la membrane de l'orifice d'arrivée du gaz dont le passage se trouve ainsi reglé. Si, au moment du réglage, la flamme ne baissait pas, malgré l'élévation de la colonne d'eau dans le tube de verre, cela prouverait que l'orifice d'arrivée du gaz est trop loin de la membrane On visserait le tube (D) jusqu'a ce qu'on vit baisser la flamme; un contre écrou (M) sert à fixer ce tube dans la disposition choisie.

L'appareil ainsi réglé retombe à la même température au rallumage.

Cette disposition est tres commode, en ce sens que l'appareil est réglé une fois pour toutes. Les personnes qui voudraient utiliser toute la sensibilité de l'appareil peuvent supprimer le tube de verre et boucher hermetiquement la douille. Seulement, il ne faut pas oublier de la deboucher lorsqu'on éteint le gaz, pour permettre à l'air de rentrer lorsque l'eau se contracte par le refroidissement.

Au lieu de remplir l'espace cylindrique d'eau froide et de porter le tout a la temperature voulue, on peut aussi bien, lorsqu'on règle l'appareil pour la première fois, y ajouter une certaine quantité d'eau bouillante, afin d'attenidre plus rapidement le degré voulu. Il est utile aussi de regulariser la pression du gaz sur la canalisation même, pour éviter les oscillations considerables qui se produisent à certains mo

ments de la journée, et de placer l'étuve à l'abri des courants d'air, dans une place dont la température varie dans des limites assez restreintes. Il convient, dans le même but, de l'entourer d'une enveloppe de feutre ou d'asbeste. On épargne ainsi le travail du régulateur qui pourra se faire avec plus de précision pour les plus petites variations de temperature.

La forme cylindrique de l'etuve d'Arsonval n'est pas toujours commode; on l'a modifice de diverses façons, mais si l'on adopte une autre forme que la forme cylindrique, il faudra, pour que le réglage de la température se fasse dans de bonnes conditions, que les parois soient tres rigides.

Muencke a remplacé les petits becs de gaz adaptes par Wiesnegg à son étuve, par de petits brûleurs munis d'une cheminée en mica, destince à proteger la flamme contre les courants d'air et à empêcher à la fois une extinction brusque et la diffusion du gaz non brûlé, qui constituerait avec l'air ambiant un dangereux mélange détonant.

Koch a encore perfectionné ces appareils en les munissant de fermoirs automatiques qui suppriment l'arrivée du gaz dans tout brûleur qui s'est éteint Ce sont là des appareils de sûrete qui sont loin d'être inutiles, etant donnée la frequence des accidents résultant d'une fermeture inconsiderée de la conduite principale du gaz, malheureusement leur fonction nement est incertain, et c'est plutôt un perfectiounement théorique

Un modele plus simple que ceux que nous venons de décrire est. l'etuve de Bahes, tres recommandee

par beaucoup d'auteurs. Cette etuve presente en effet de grandes commodités, c'est elle qu'on devra choisir pour les petites installations, et lorsqu'on n'aura pas besoin d'une très grande précision. Elle est formée d'une caisse rectangulaire à doubles parois, recouverte de feutre sur toutes les faces, l'intervalle formé par la double paroi se remplit d'eau; la partie supérieure est percée de deux ouvertures, l'une pour le thermorégulateur, l'autre pour le thermometre : la partie inférieure est formée d'une pyramide quadrangulaire. c'est elle qui est chauffée par des brûleurs munis d'une cheminée en mica. La porte de l'étuve est double, le battant extérieur est feutré pour éviter la déperdition du calorique, la porte interieure est formée d'une lame de glace adaptée à coulisse, de sorte qu'on peut de l'extérieur examiner ce qui se passe sans ouvrir l'étuve.

Il existe un autre modèle d'étuve de Babès (fig. 70) plus large et destine surtout aux cultures en chambre humide sur les pommes de terre, elle est formée de plusieurs compartiments ne communiquant pas les uns avec les autres, de telle sorte qu'on puisse les ouvrir d'une façon indépendante.

Comme notre intention n'est pas ici de faire un traité complet, nous devons nous borner aux choses strictement nécessaires, renvoyant pour le surplus aux grands ouvrages de bactériologie, aussi nous ne ferons que mentionner la grande étuve de Pasteur, et toutes les grandes installations.

Une des difficultés de toutes les étuves en genéral, est que le milieu interieur n'est pas partont à la

même température, on y a partiellement remédié en faisant entrer de l'air par-dessous et en créant une

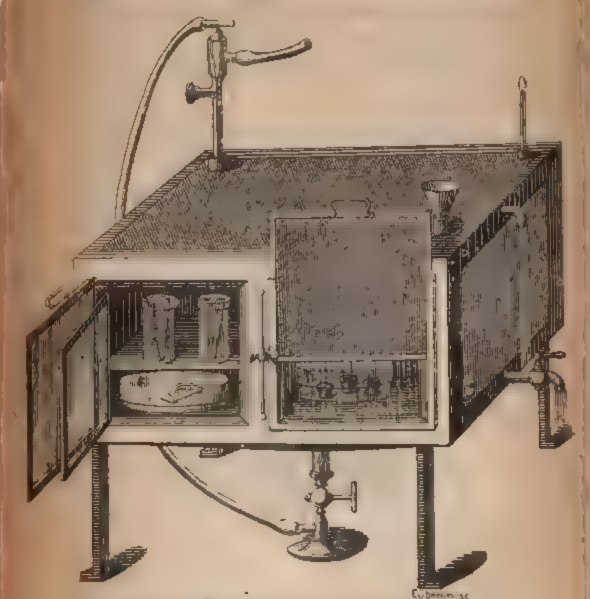


Fig. 70. - Ftuve de Babès (grand modele.)

circulation permettant à l'air chaud de s'échapper par des ouvertures pratiquées dans le couvercle. Si bien construite que soit une étuve, elle ne peut fonctio, ner convenablement si elle n'est munie d'appareils réglant la température. Un seul instrument est ordinairement insuffisant et il faut généralement en

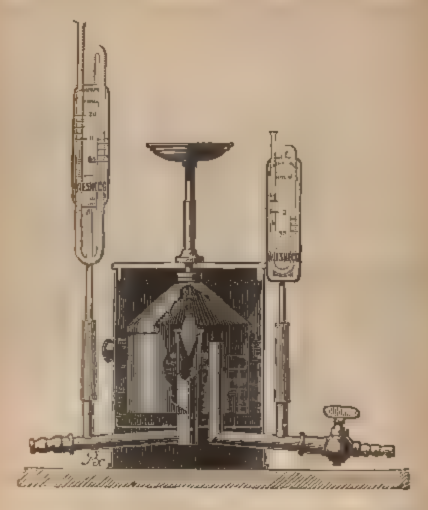


FIG. 71. Regulateur de pression de M. Moltessier.

adapter deux : un régulateur de pression pour le gaz, et un thermo-régulateur automatique.

Le régulateur de pression de Moitessier (fig. 71) est celui auquel on devra donner la preference.

Les thermo-régulateurs les plus recommandables

sont: celui de d'Arsonval qui a déjà été décrit avec l'étuve et ceux de Reichert en Allemagne et de Schlæsing en France (fig. 72 et 73).

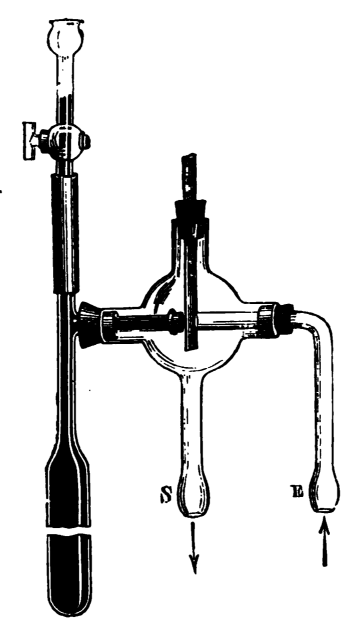


FIG. 72. - Régulateur de Schlæsing.

Lorsqu'on ne veut pas faire de recherches très précises, ou qu'on ne veut pas faire de dépenses, on peut se contenter comme incubateur des couveuses ordinaires, et des étuves simples au pétrole ou à gaz usitées dans les laboratoires.

Ces instruments sont suffisants pour obtenir des températures n'oscillant pas plus de 2 à 4°.

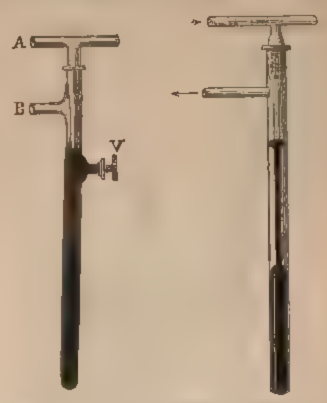
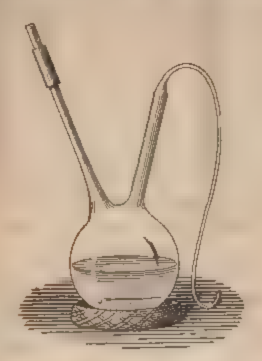


FIG. 73. Régulateurs de Reichert. Divers modèles. (Le modèle à vis est universellement adopté.)

Vases de culture et accessoires. La forme et l'aspect extérieur des vases de culture importent peu, et, suivant la remarque de Miquel, ils peuvent revêtir les formes les plus diverses; il est cependant un certain nombre de conditions générales qu'ils doivent toujours remplir. Ils seront le moins encombrants qu'il sera possible, de manière a permettre d'economiser la place; ils seront construits de sorte que le liquide nutritif soit toujours à l'abri des causes d'ensemencement étrangères à la culture, surtout des

poussières atmosphériques; en même temps, la forme des vases devra permettre à l'observateur de puiser facilement le liquide de culture à ses diverses périodes, soit pour des moculations, soit pour un nouvel ensemencement. De plus, on s'arrangera pour que l'air puisse se renouveler facilement à la surface du liquide nutritif Nous allons donner ici la description des principaux vases employés, sans donner la préférence à aucun modele, pensant que chacun d'eux répond a des besoins et à des indications spéciales.



sto. 74 - Ballon Pasteur.

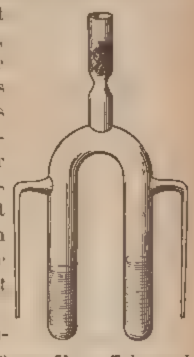
Bullon Pasteur (fig. 74). Dans ses recherches sur les fermentations et sur la culture des mucédinés, Pasteur s'est servi d'un appareil qu'il décrit dans ses études sur la bière, et qui porté aujourd'hui son

nom. Il consiste essentiellement en un ballon à deux tubulures d'une capacite d'un demi-litre environ. L'une des tubulures est étiree en un tube minee deux fois recourbé, l'autre est plus grosse, rectiligne, et fermée à son extrémité par un bouchon de verre réuni à la tubulure par un hout de tube de caoutchouc. Cet appareil permet l'acces direct de l'air sans qu'on ait besoin de le filtrer préalablement par de l'ouate. Pour l'usage, on le remplit à moitié du liquide nutritif, qu'on porte à l'ebullition en laissant la vapeur s'échapper par la tubulure droite; on la ferme ensuite avec le bouchon de verre qu'on a cu soin de flamber au moment de l'adapter, la vapeur s'echappe alors en siffiant par le tube recourbe; au bout de quelques minutes, on retire le feu et l'air rentre lentement en déposant sur le petit tube mouillé par la vapeur d'eau les germes qu'il peut contenir, et dans ces conditions le liquide se conserve clair indéfiniment. Veut-on ensemencer le ballon, ou y faire une prise de culture, on enleve le bouchon de verre après l'avoir rapidement flambé, et on porte la substance à inoculer au sem du liquide avec un fil métallique stérilisé, ou bien on puise quelques gouttes de cette culture avec une longue pipette capillaire; le bouchon de verre est de nouveau rapidement flambé et replacé.

Cet appareil qui a servi à Pasteur dans ses travaux sur la génération spontanée, peut être utilisé pour les liquides stérilisables par l'ebullition à la pression normale; mais il est insuffisant pour les bactéries et, de plus, il est encombrant et peu pratique.

Tubes on U (fig. 75. Ces tubes ont été imaginés par Pasteur en 1876; ils étaient construits primitivement pour étudier l'action des principes chimiques

sur les cultures, en opérant le mélange à l'abri du contact des germes almosphériques, ils avaient aussi pour but de placer dans une des branches un liquide témoie, un seul des côlés recevant l'ensemencement. Le tube en U de Pasteur est formé de deux réservoirs communiquant entre eux et avec l'air extérieur au moyen d'un tube vertical bouché avecde l'ouate; chaque récipient est muni d'une pointe effilée dirigée en bas. Voici, d'apres Duclaux, comment s'opere le 216, 75, - Tube en I remplissage



de Pasteur.

On prépare l'infusion organique sur laquelle on veut opérer, on la filtre pour l'avoir limpide, on la porte a l'ébullition dans un vase ouvert, Pendant qu'elle bout, on prend les tubes préparés plus haut, on passe rapidement l'effilure dans une flamme, on fait un trait avec une lime ou un couteau à verre, on brise la pointe sans choc, on la repasse de nouveau dans la flamme et on l'introduit dans l'infusion bouillante et débarrassée par cette ébullition même des germes vivants qu'elle pourrait contenir. On aspire doucement pour faire pénetrer dans le jube une certaine quantité de liquide. Quand on en a introduit assez, on cesse d'aspirer. Le liquide soulevé dans la tubulure latérale retombe tout doucement dans le verre : on enlève le tube, on chasse, en soufflant un peu, la goutte de liquide restée adherente à la pointe effilée, et on ferme immédiatement celle-ci a la lampe d'émailleur.

Pour les liquides qu'on craindrait de ne pas stériliser completement par une simple ébullition en vase ouvert, et qu'on prépare, comme Pasteur le recommande, dans des ballons scellés et portés à 110° dans le bain de chlorure de calcium ou l'autoclave, il faut procèder d'une manière un peu différente; sur le col du ballon scellé, on fait un trait de lime. On suit ce trait avec un morceau de charbon enstammé, de manière à obtenir une fente circulaire. Le col se trouve ainsi détaché et séparé sans chocs du ballon qu'il fermait. On procède ensuite de la même manière au remplissage des tubes.

Ces tubes en U de Pasteur étaient placés à l'étuve à cheval sur des tringles où ils se tenaient en équilibre naturellement.

Ballons scellés de Miquel fig. 50). Miquel a pendant longtemps fait ses cultures dans des ballons scellés à la pression ordinaire et portés ensuite a 110°. Pour l'ensemencement, il cassait la pointe effilce, introduisait la substance a moculer et refermait rapidement l'effilure. L'air n'affluait pas librement dans le ballon, mais celui-ci, étant rempli à peine au tiers, contenait encore assez d'oxygene pour permettre le développement des bactéries.

Matras Pasteur (fig. 76) — Ces matras, vu leur commodité, n'ont pas tarde à détrôner completement les autres vases de culture ; ils sont extrêmement commodes, et, malgré leur prix élevé, c'est a eux

qu'on devra toujours donner la préférence pour les cultures dans les milieux liquides : ils ont été décrits pour la première fois dans la thèse de Chamberland. Ils se composent de petits ballons à fond plat ayant tout à fait l'apparence des petits flacons à densite : le col du ballon est bouché à l'emeri, à l'instar des lampes à alcool; le bouchon est muni à la partie supérieure d'un petit tube permettant l'accès de l'air extérieur, et qu'on bouche avec de l'ouate.



rio. 76. Matras Pasteur.

Pour le remplissage du ballon, on procède de la façon suivante : quand on veut en emplir un certain nombre, on les dispose en rang le long d'une table, sur laquelle on met aussi une lampe à alcool et le ballon scellé, renfermant l'intusion organique. On a préparé et flambé d'avance une pipette en verre mince, dont le col porte aussi un tampon de coton et dont l'extrémité effilée est fermee à la lampe. On descelle, comme nous l'avons dit tout à l'heure, le col du ballon contenant l'infusion, on casse l'effilure de la pipette, on la passe dans la flamme et on remplit le réservoir par aspiration. Puis, enlevant successivement avec la main

gauche les bouchons a l'émeri de chaque matras,

on y laisse couler de la pipette tenue de la main droite la quantité voulue de liquide, et on remet le bouchon, après l'avoir legerement flambé. Dans ce transvasement, si l'opérateur est adroit et procède assez vite, les contaminations accidentelles ne depassent pas 2 ou 3 p. 100.

Les pipettes Chamberland sont en-

Les pipettes Chamberland sont encore plus pratiques pour le remplissage des matras, si l'on a eu som de conserver les liquides nutritifs dans ces appareils. Il y en a de deux sortes, la pipette simple (fig. 77) et le ballonpipette (fig. 78). Pour remplir les matras avec ces instruments, on les incline légèrement, de façon que l'ouverture ne

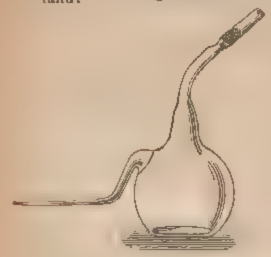


FIG. 77.

Pipeste de Chamber-

Fig. 78. - Ballon p.pette de Chamberland

soit pas en haut, et l'on soutile par l'extremité de la pipette; on replace ensuite le bouchon avec les précautions indiquées plus haut.

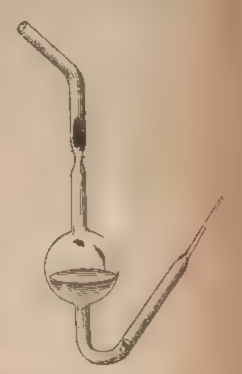
Il est bon d'enduire les parties rodees du matras et de son bouchon avec de la vaseline, pour faciliter son

debouchement rapide et moins s'exposer à le casser

Tubes à boule de Miquel. — Miquel, pour ses recherches de microbiologie atmosphérique, se sert du tube à boule represente dans la figure (79). C'est par la pointe A cassée, que se font les ensemencements, au moyen du fil de platine rougi, les prises

et les additions de liquides au moyen de pipettes effilées et flambées; l'air peut circuler librement dans la culture, grâce à la branche ouverte bouchée avec une bourre de coton du verre.

Autres vases de culture. — Outre ces appareils, qui sont incontestablement preferables on peut encore, pour faire des cultures à moins de frais, se servir de la verrerie usuelle dans les laboratoires. C'est ainsi qu'on pourra employer de simples petits ballons a fond plat, des tubes à essais ou



FI. 79. — Tube à boule ne Miquel, dispose pour les cultures.

des matras d'essayeur, dont on bouchera l'orifice supérieur avec une bourre de coton. Ici encore on devra suppléer à la perfection des appareils par un grand soin et beaucoup de dextérité. Nous pensons que, pour l'obturation de tous les appareils, il est bon de se servir de coton de verre, au heu d'ouate ordinaire, ce qui permet d'elever les instruments à une température bien superieure, sans craindre de voir le tampon obturateur se carboniser.

Accessoires. — En dehors des étuves et des vases sus-énoncés, le materiel des cultures est peu consi-

dérable. Il consiste en instruments vulgaires, tels qu'aiguilles de platine, de verre, pinces en métal, etc.

Une mention spéciale, cependant, doit être faite pour les aiguilles de platine et les pipettes de verre. Les aiguilles de platine consistent en un gros fil de platine implanté à l'une des extrémités d'une baguette de verre ; ces aiguilles sont très commodes, car on peut à chaque instant les passer dans la flamme d'un bec Bunsen et les stériliser en les faisant rougir; il est bon d'en avoir quelques-unes dont l'extrémuté est en boucle, analogue aux fils dont on se sert pour les essais au chalumeau (fig. 80). Les Allemands appellent « öse » les fils ainsi munis d'une boucle.

Les fils de platine servent à ensemencer les bouillons, avec une toute et boucle de petite parcelle de substance à culliver.

Les pipettes de verre sont de la dernière utilité pour les prises d'échantillons; on les fabrique ordi-



F16. 80. - Arguille plat.ne

nairement soi-même. Il faut les faire aussi longues que possible, et, pour cela, il faut proceder de la

façon suivante: on prend du tube de verre analogue à celui qu'on utilise en chimie, pour faire les tubes abducteurs, puis on les étire en les chauffant dans la flamme du chalumeau. Pour faire bien l'effilure, il faut avoir soin, une fois le verre rougi, de le sortir de la flamme et de tirer brusquement en écartant les brascar, si on l'étirait en le maintenant dans la flamme, on n'arriverait à aucun resultat.

Une fois l'effilure faite, on la ferme à la lampe, et l'on obture l'extrémité large des tubes avec une bourre de coton de verre, puis on les stérilise à l'étuve; nous verrons plus loin comment on s'en sert pour prendre les échantillons à ensemencer.

## 2º Confection des bouillons de culture.

Les milieux de culture sont en nombre considérable, et ci ln' coonot que chaque experimentateur puisse les varier à son propose experimentateur puisse les varier à son propose experimentateur puisse les varier à son propose experte de d'atteindre : aussi ne chercherons-nous verre effile.

pas à être complet et à decrire tous les bouillons qui ont ête imaginés, et nous contente-rons-nous d'indiquer les plus connus et les plus généralement employés.

Il y en a de trois sortes. 1º solutions minerales; 2º solutions végétales; 3º solutions animales.

1º Solutions minerales. Elles ont éte surtout utilisées au début pour des recherches théoriques, principalement par les auteurs qui se sont occupés des fermentations et de la putréfaction.

Solution de Pasteur. — Cette solution a eté fabriquée par Pasteur, pour réduire à néant les théories de Liebig et de Frémy, et démontrer que, contrairement aux opinions émises par ces auteurs, la fermentation alcoolique pouvait se faire, et la levère se développer dans un milieu totalement dépourvu de substances quaternaires.

Voici sa composition:

Eau distillée	100 p
Sucre candi	10
Cendres d'un gramme de levûre	

Elle fut ensuite modifiée de la façon suivante :

Eau distillée					į.			400 gr.
Sucre candi		٠	4	·	i	4	ı.	40
Cendres de levûre	-							4
Carbonate d'ammoniaque.		į.		ı	ı.		ų	4

Cette solution était plus propre au développement des moisissures et des levûres que des bactéries.

Liqueur de Cohn. — Elle fut modifiée de la façon suivante par Cohn :

Eau distillée				ı.	400 gr.
Tartrate d'ammoniaqu					
Cendres de levare					

Solution de Cohn modifiée. — La solution de Cohn fut encore modifiée, et voici la formule nouvelle adoptée par l'auteur :

Eau distillée,	200 gr.
Tartrate d'ammoniaque ,	20
Phosphate de potasse	20
Sulfate de magnésie	10
Phosphate tribasique de chaux	4

Cette solution est particulièrement propre à la végétation du *Bactérium termo*, organisme commun de la putréfaction.

Liquide de Raulin. — Ce liquide a été fabriqué par Raulin, pour étudier l'influence des milieux sur le développement des végétaux inférieurs; il convient, d'après l'auteur, particulièrement à l'aspergillus niger.

Eau	4,300 gr.
Sucre candi	70
Acide tartrique	4
Nitrate d'ammoniaque	4
Phosphate d'ammoniaque	0.6
Carbonate de potasse	0,6
Carbonate de magnésie	0,4
Sulfate d ammoniaque	0.25
Sulfate de zinc	0,07
	0,07
Sulfate de fer	,
Silicate de potasse	0,07

Les solutions minérales trouvent assez fréquem-

ment leur emploi, lorsqu'il s'agit d'isoler une espèce qui se trouve bien de ce milieu de culture, mais il faut avouer que, dans la plupart des cas, il vaut mieux avoir recours aux infusions organiques, ou tout au moins, les combiner avec ces dernières.

2º Infusions végetales. L'usage de ces solutions se prête mieux à des applications multiples que les milieux purement minéraux; on peut les confectionner avec les végetaux les plus divers. Il suffit d'examiner l'eau d'une mare pour voir avec quelle facilite ces infusions végetales peuvent nourrir les bactéries.

On peut les fabriquer avec les substances les plus diverses (décoction de fruits, de plantes, moût de biere). Tyndall a multiplié a l'infini le nombre de ces infusions végétales (infusion de choux, navets, poircaux, pruneaux, carottes, etc...) Mais l'infusion végétale la plus répandue est le bouillon de foin. On l'obtient en coupant du foin sec en petits fragments. qu'on place dans un vase métallique, puis on verse dessus une quantité d'eau bouillante suffisante pour le couveir et le baigner largement. Lorsque l'infusion ainsi obtenue est refroidie, on la filtre. On peut aussi employer la décoction, c'est à dire, faire bouillir le foin coupé dans de l'eau, pendant plusieurs heures; la composition sera alors un peu differente. Ces liqueurs de foin filtrées sont limpides et ordinairement acides; 'elles peuvent servir, dans cet etat, à la culture des mucédinées; mais, pour les bacteries. il faut les neutraliser ou même les alcaliniser avec le

carbonate de soude. En tout cas, il faudra procéder à leur stérilisation aussitôt après leur préparation.

3º Bouillons organiques animaux. — Bien que les milieux de culture précèdemment étudiés puissent rendre les plus grands services à l'occasion, les bouillons par excellence sont les liquides animaux naturels ou artificiels.

Leur base est ordinairement constituée par des décoctions de chair musculaire dégraissée, additionnées souvent de substances gélatineuses ou peptoni sées, et placées dans un etat d'acidité ou d'alcalinité variant avec les cas particuliers.

Voici le mode de préparation des principaux bouillons employés :

Bouillon Miquel. — Pendant cinq heures, on maintient à l'ébullition un kilogramme de chair musculaire maigre de bœuf, dans quatre litres d'eau. On écume le bouillon pendant toute la durée de l'ébullition. Une fois l'operation terminée, on laisse reposer, dans un endroit frais, jusqu'au lendemain, on degraisse très soigneusement et on neutralise à la soude caustique. Cela fait, on le fait de nouveau bouillir pendant dix minutes, on filtre et on ramène au volume de quatre litres.

Pour le conserver, on le distribue dans des ballons d'un demi-litre, qu'on scelle à la lampe, et qu'on maintient pendant deux heures à 110°, pour le stéri-liser complètement. Ce liquide est alors coloré en jaune foncé, mais reste limpide et ne fournit jamais de depôt: s'il vient à se troubler, cela est dû à un

mauvais degraissage, ou a ce que la liqueur a été insuffisamment bouillie apres la neutralisation. Le bouillon à 20° possede une densité de 1,003; en y ajoutant 10 grammes de sel maria par litre, on obtient un bouillon, de densité 1,009, très sensible aux germes de l'atmosphère.

Bouillon Liebig. On prend 50 grammes d'extrait de viande commercial, connu sous le nom d'extractum carnis Liebig, et on le dissout dans un litre d'eau La dissolution effectuée, on neutralise à chaud par la soude caustique; on fait bouillir, on filtre; a ce moment, le bouillon doit être parfaitement neutre. Ce bouillon, stérilisé a 110°, fournit un dépôt blanc insoluble dans l'eau, facile à distinguer, au microscope, des bactéries et de leurs spores. Sous l'action de la lumière, ce liquide, pourvu, après sa préparation, d'une belle couleur rouge ambrec, se décolore et acquiert, a la longue, une teinte jaune pâle. Ainsi obtenu, le bouillon Liebig possede, à 18°, une densité égale à 1,024.

Bouillons dirers. - On peut preparer des bouillons nutritifs avec des viandes diverses (veau, poulet, volailles) Il faut avoir soin d'enlever toute parcelle graisseuse et aponévrotique; ces bouillons se preparent mieux avec la viande pulpee. Pour la volaille, on met les animaux entiers, debarrasses de leurs organes visceraux. On met une quantite d'eau telle que le bouillon représente à peu près le poids de viande employé.

On fait bouillir pendant un temps variable suivant

le poids de viande (jamais moins de deux heures). On laisse reposer au frais, on filtre, on neutralise avec le carbonate de soude, on sale avec 1 ou 2 p. 100 de chlorure de sodium. Il est bon par précaution et pour avoir des bouillons bien limpides de faire bouillir et de filtrer une seconde fois après refroidissement. Il ne reste plus ensuite qu'à steriliser. Voir plus loin.)

Bouillon de Fol. Cet auteur emploie les mêmes décoctions de viande, mais recommande pour obtenir une plus grande limpidité, de les chauffer pendant une heure à 110° dans un autoclave et de les filtrer ensuite.

Bourlon de Loeffler. — Très employé au laboratoire de Koch. On fait macerer au frais pendant
vingt-quatre heures dans un litre d'eau 500 grammes
de viande de bœuf reduite en pulpe apres avoir été
soigneusement dégraissée et debarrassée du tissu
conjonctif. Au bout de ce temps on exprime le tout a
la presse, on ajoute de l'eau pour refaire un litre;
et on additionne le liquide de 10 grammes de peptone
seche. 5 grammes de sel marin et, si l'on veut, quelques
grammes de glucose. On alcalmise ensuite légèrement
au carbonate de soude. Pour clarifier le liquide, on le
chauffe dans un autoclave pendant deux heures, on
laisse reposer vingt-quatre heures, on décante le liquide clair qu'on filtre une dernière fois après s'être
assuré qu'il est toujours alcalin.

Parmi les bouillons que nous venons d'énumérer, le bouillon Miquel et celui de Loëffler sont ceux qui donnent les meilleurs resultats; entre les décoctions ordinaires de viande et le bouillon Miquel il n'y a en somme qu'une différence de densité; ce dernier, d'une densité de 1,009 est surtout propre au rajeunissement des germes atmosphériques. Quant au bouillon Liebig, c'est de toutes les préparations la moins recommandable.

de culture sont éminemment favorables à la vie des bacteries pathogenes, puisqu'ils se rapprochent des milieux où vivent normalement ces micro-organismes. Les plus employés sont l'urine, le lait, l'humeur aqueuse de l'œil, le serum. Ce dernier peut être retiré directement du liquide sanguin, mais on emploie avec avantage le liquide de l'hydrocèle, celui de la pleurèsie ou de l'ascite; ces derniers surtout sont faciles à se procurer en abondance.

- 3° Manuel opératoire des cultures. 1° Stérili sation des instruments et des vases de culture.
- a. Appareils de métal. Les aiguilles à inoculations, ordinairement en platine, peuvent être facilement stérilisées en les chauffant directement dans la flamme d'un bec à gaz de Bunsen. Il suffit de chauffer au rouge sombre pour amener la stérilisation parfaite.

Lorsqu'il s'agit des instruments proprement dits, cette méthode si simple n'est pas applicable; en ell'et, les pinces, ciscaux, couteaux, scalpels, sont en acier et le chauffage pratiqué dans ces conditions les déteriorerait bien vite et les mettrait rapidement hors d'usage; la trempe disparattrait en meme temps que les tranchants s'altéreraient. Pour les steriliser convenablement, on les place dans des boites spéciales construites tout en métal, hermetiquement closes; ces boîtes portent en Allemagne le nom de boîte d'Israel. Cette boîte (fig. 82) s'ouvre pur une de ses extrémites.

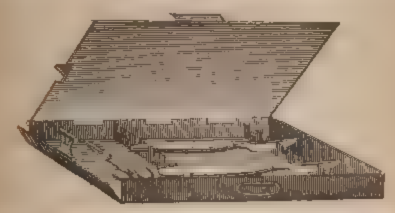


Fig. 82. - Roite d'Israel pour steriliser les instruments.

de sorte qu'on peut prendre un scalpel sans ouvrir le couvercle et risquer de contaminer tous les autres instruments. Pour bien stériliser les instruments d'acier, il est utile de les entretenir toujours dans un grand etat de propreté et de brillant; en effet, les intruments qui ont servi, sont taches par les residus des objets qu'on a coupes ou piqués et la stérilisation carboniserait ces produits, mettant très vite l'instrument hors d'usage. Il est donc necessaire de les passer au préalable sur un cuir saupoudre de brique anglaise, c'est là en quelque sorte une première stérilisation mécanique. On place ensuite les instruments dans la boîte à stériliser qu'on porte a l'étuve

seche pendant deux heures entre 130 et 170 degrés centigrades.

b. Instruments de verre. — Pour les instruments de verre, c'est encore la chaleur qui est le meilleur procedé; mais ici encore, avant de la faire agir, il fant procéder à un soigneux nettoyage. En effet, lorsque les vases de culture ont déjà servi, il reste a leur surface des matières organiques qui pourraient se carboniser et faire perdre au verre son immense avantage, la transparence. Si en effet le verre n'est pas d'une proprete parfaite, il deviendra très difficile d'apprécier le moment exact où un bouillon commencera a se troubler. En outre, il pourrait rester sur les parois du verre des substances solubles dans l'eau et indécomposables par la chaleur qui change raient très notablement la composition du bouillon de culture. On commence par rincer les vases à l'eau chaude en les brossant extérieurement avec une brosse à ongles; une fois qu'ils sont bien égouttés, on y passe de l'acide sulfurique concentré qui carbonise les poussières et surtout les matières grasses. On les rince de nouveau à grande eau en finissant par un lavage interieur à l'eau distillée, ceci fait, on les laisse sécher à une douce chaleur, à l'abri des poussières de l'air.

Le flambage direct dans une flamme peut suffire dans certains cas, mais il est généralement défectueux, il expose à casser facilement les vases de culture et il faut toujours lui préférer la stérilisation à l'etuve. On bouche d'abord l'orifice de communication qui doit faire communiquer le vase avec l'air extérieur ; cette obturation se fait avec du coton cardé (ouate), avec de l'amiante ou du verre filé (coton de verre, ces deux dernieres substances possedent l'avantage d'être incombustibles, mais elles ne bouchent pas tout à fait aussi bien. Ce tampon obturateur doit également être stérilisé, mais comme il est en général peu volumineux, sa sterilisation s'accomplit en même temps que celle du vase où il est placé. On place les vases de verre ainsi bien lavés et bouchés dans l'étuve à stériliser qu'on allume aussitôt. Si l'on s'est servi d'amiante ou de coton de verre, on peut laisser monter sans inconvenient la température jusqu'à 300°; si l'on se sert d'ouate ordinaire on ne peut guere dépasser 170°. On reconnaît que ce point est atteint, lorsqu'au bout de deux heures d'exposition le coton a pris une couleur havane, légèrement brunatre. De toute façon, l'action de la chaleur, pour assurer une stérilisation parfaite, doit toujours être prolongée deux ou trois heures au moins.

Pour cette opération, il est inutile d'employer un thermomètre, il suffit d'empêcher la température de monter quand le coton commence a roussir, cependant l'emploi d'un thermo-régulateur sera tou-

jours preférable quoique moins expéditif.

Si les appareils contiennent autre chose que du verre ou du métal, par exemple des bouchons ou du caoutchouc, on devra recourir à la sterilisation par la vapeur d'eau à 100° au moyen du sterilisateur de Koch, decrit plus loin; bien que cette methode soit moins sûre, elle peut encore servir en employant la méthode dite du chauffage discontinu.

Il est tres utile que, dans toutes ces manipulations, l'operateur ait les mains d'une propreté rigoureuse; il faut les laver avec une brosse et du savon, les passer dans une solution de sublimé et les rincer avec de l'eau stérilisée

Toutes ces precautions ne sont pas de trop, et on ne saurait trop insister sur la nécessité d'une stérilisation absolument parfaite. Toutes les causes d'erreur, tous les mécomptes, proviennent d'un defaut de stérifisation des appareils ou de la malpropreté des mains de l'opérateur et des instruments, la contamination par l'air étant beaucoup moins importante.

2º Sterilisation des bouillons de culture.

Deux procèdes peuvent être employes pour stériliser les bouillons de culture. L'un se passe du secours de la chaleur (sterilisation à froid); il consiste en une filtration sur des corps poreux dont les interstices sont assez tenus pour retenir les plus fines spores de bactèries.

L'autre procédé (stérilisation à chaud) consiste à detruire par la chaleur les bactéries et les germes pouvant préexister dans les bouillons.

On peut aussi adopter une methode mixte pour les recherches très délicates, commencer par la filtration et terminer par une stérilisation à chaud.

A. Stérilisation à froid.

Ce procède est devenu recllement pratique depuis les travaux de Miquel et de Chamberland; il est à esperer qu'il se perfectionnera par la suite et qu'il se substituera à la stérilisation à chaud qui est moins expéditive et à laquelle on peut reprocher d'introduire souvent dans les milieux de culture des modifications chimiques dont la nature reste inconnue de l'experimentaleur.

Methode du filtre Chamberland (fig. 83). — Cet appareil sera surtout employé pour l'obtention de l'eau sterilisée; mais, en changeant un peu son dispositif, il pourra également servir a la stérilisation d'un bouillon de culture quelconque

Il est formé essentiellement par un cylindre de biscuit de porcelaine constituant la bougie filtrante.

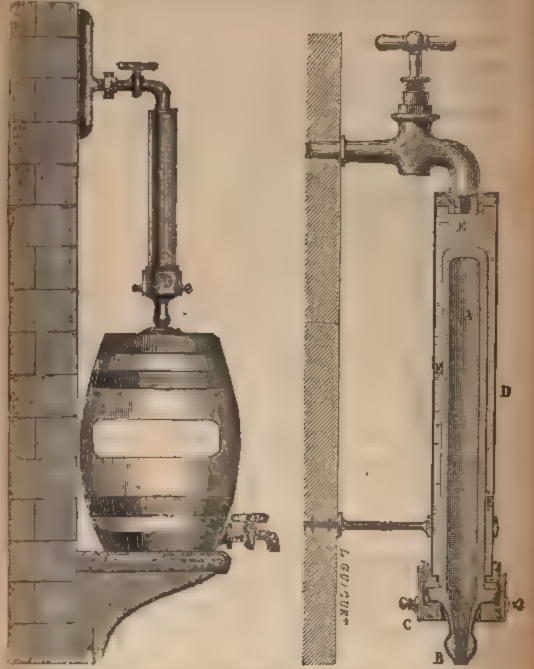
Cette bougie est placée dans un cylindre plus grand, en cuivre, a la partie inferieure duquel elle est soli dement fixée par un fort ecrou, le joint est rendu parfaitement etanche par une roudelle de caoutchoue. A sa partie superieure il peut se visser directement sur le robinet qui amène l'eau.

Si l'on veut steriliser des bouillons de culture, on dispose l'appareil de manière à ce que l'ajutage B soit en communication avec le ballon sterilise où on conservera le bouillon, et dans lequel on fait le vide au moyen d'une trompe. Le liquide arrive dans le cylindre et, soit par pression, soit par aspiration, il traverse les pores de la bougie de biscuit en abandonnant tous ses germes et toute particule solide.

Apres chaque operation, on devra nettoyer la bougie, et la placer à l'étuve a 200° pour la stériliser de nouveau.

A défaut de filtre Chamberland, on peut labriquer

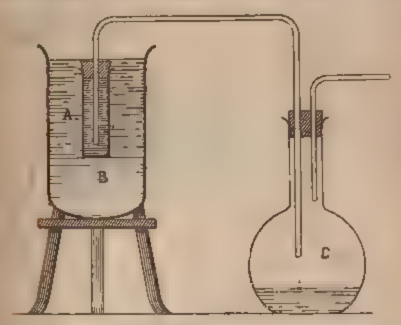
sor meme un appareil similaire. A est un petit vase



116. 83. - Filtre Chamberland.

poreux tel que ceux employés habituellement dans les

pîles à deux liquides, C est le ballon où l'on conservera le bouillon stérilisé; tous deux sont fermés par des bouchons de caoutchouc rouge séjournant constamment dans une solution de bichlorure de mercure ou d'acide phénique fort. Pour pratiquer une opération, voici comment on s'y prend : A et C ont été préala-

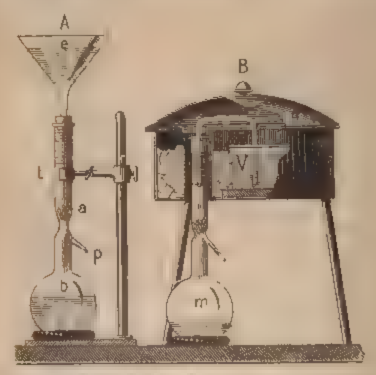


ric. 81. — Appareil simplifie pour la filtration à froid des bouillons de culture.

blement stérilisés dans l'étuve à 200° ainsi que les tubes de verre destinés à les réunir On adapte rapidement les tubes et les bouchons et on plonge A dans le bouillon à stériliser B, en même temps qu'on fait le vide dans le ballon au moyen de la trompe (fig. 84).

Une fois le remplissage opéré on ferme le ballon à la lampe au niveau d'un étranglement qu'on a pratiqué d'avance, puis on abandonne le bouillon à 15 ou 20° pendant plustehrs jours. Il doit se maintenir limpide.

Procède de Miquel. - Un ballon à col long et legerement conque est ctrangle à son tiers interieur (voir en A fig. 85). Au dessous de l'etranglement,



sio. 85. - F that on the sor do plater procede de Mign !

on etire a la lampe une pointe capillaire effice, P, de 0<sup>m</sup>,05 a 0<sup>m</sup>,06 de longueur; au-dessus de ce même etranglement, on dispose une bourre d'amiante convenablement servoi, u, sur la paelle on coule une couche de plâtre gache, t, de 0<sup>m</sup>,07 a 0<sup>m</sup>,08 de hauteur. L'appared amsi prepare est sécho pendant une oudeux semaines a l'etuve maintenue à 40°, puis porte

lentement à une temperature comprise entre 170° et 180°. Cette dermere chauffe a pour but : 1° de détruire les germes repandus à la surface interne du ballon, ceux apportes par la bourre d'amiante, le plâtre et l'eau employée au gachage ; 2° de recuire le plâtre , c'est-à-dire de le ramener à l'état de sulfate de chaux anhydre. En prenant la simple precaution de sceller la pointe capillaire P du ballon avant de le soumettre à la température elevée de 170° à 180°, il n'est pas admissible que la moindre poussière puisse jamais penetrer dans les parties de l'appareil separées du contact direct de l'atmosphère par le lampon de plâtre dont il vient d'être parle.

Pour mettre en marche l'appareil filtrateur stérilisé, on commence par imbiber d'eau le tampon de gypse recuit, qui, sons l'action de ce liquide, s'hydrate avec un dégagement de chaleur sensible à la main. Cette humectation prealable à l'avantage de rendre plus parfaite l'adherence du filtre au tube de verre et de chasser l'air des pores du plâtre.

Le fittre convenablement imbibe, la pointe latérale de l'appareil est flambée, cassée et plongée dans un matras d'eau sterdisce a 140°. Par une dilatation ménagée on chasse 40 c. c. a 50 c. e. d'air du ballon, qui, après refroidissement, sont reinplaces par un égal volume d'eau microscopiquement pure.

Cette cau, portée a l'ébullition el vaporisée rapide ment, s'echappe par la pointé laterale capillaire sous la forme d'un jet de vapeur siffant et continu; au bout de emq nunutes, la majeure partie de l'air du ballon est remplacee par de la vapeur d'eau, et il ne reste plus qu'à sceller la pointe capillaire P, ce qui n'offre aucune difficulte. La vapeur, en se condensant, produit un vide considerable : aussi les sucs ou liquides à stériliser amenes dans la tubulure de l'ap-

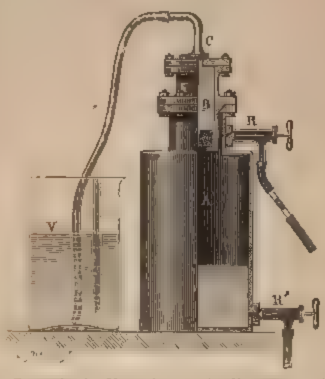


Fig. 86. Procede de Miquel pour la filtration a froid. Ap pareil dispose pour pouvoir operer sur une grande quantite de substance.

pareil pénètrent-ils dans le ballon B en suintant à travers le plâtre.

Pour fabriquer le bouchon filtrant, on procède de la façon suivante (Benoist), on prend.

Eau			 	46
Platie à mou	ler			52
Amiante			 	2
Т	otal .	, -		100

L'amiante est délayee dans l'eau, et le plâtre incorporé petit à petit dans le magma semi-fluide qui en résulte.

Ce procédé présente un certain nombre d'inconvénients. Le filtre de plâtre se dissout en fortes propor tions dans le liquide filtré, surtout si celui-ci est salé; il en resulte des vides qui detériorent le filtre et rendent son action mutile. De plus, les bouillons charges de sulfate de chaux sont moins propres à la culture des bactéries.

Il faudra donc donner la préférence aux filtres en biscuit de porcelaine dont l'usage est commode et dont la substance est tout à fait insoluble.

## B. STERILISATION A CHACD.

tique réussit dans un grand nombre de cas et à l'origine M. Pasteur n'employant pas d'autre méthode; mais l'on n'a pas tarde à reconnuître que si les bactéries adultes etaient toujours détruites par la température d'ébullition de l'eau (100°) les spores de ces bactéries pouvaient, au contraire, résister plusieurs heures et échapper à ce moyen de stérilisation Cette methode restera cependant applicable dans les cas ou une chaleur excessive pourrait altérer les liquides de culture; c'est d'ailleurs pour conserver cette stérilisation à 100° que fyndall a inventé sa méthode du chauffage discontinu dont nous parlerons plus loin Cette methode par ebullition simple sera applicable loutes les fois qu'on aura à stériliser un petit volume

de liquide, par exemple des tubes à essais : on peut employer soit un bam-marie dont on maintient le niveau constant, soit une étuve de Gay-Lussac, soit un poele à vapeur de Koch

Chauffage sous pression. Cette méthode de stérilisation exige que les vases qui renferment les bouillons de culture soient assez resistants, et fermes à la lampe d'emailleur, ou tout au moins suffisamment obturés pour supporter une pression de deux atmospheres. Trois procédes sont en usage pour surchaufter les bouillons de culture, les autoclaves, les bains de chlorure de calcium, la méthode de la cuve profonde.

Quel que soit le procédé mis en usage, il faudra atteindre une température oscillant entre 140 et 115° C, et il reste entendu, que ce procede de sterilesation est mapplicable aux substances qui seraient susceptibles d'altération à cette temperature,

Autoclaves. Les autoclaves sont des instruments à parois résistantes, construits pour supporter des pressions de 3 à 5 atmospheres. On les monit habituellement d'un manometre à cadran système Bour don, sur lequel on ajoute une division thermométrique; ils possèdent toujours une soupape de sarcte qu'on peut regler suivant la pression et la tempera ture maxima qu'on se propose d'atteindre. Ils sont chauffes au gaz au moyen d'un ensemble de brûleurs Buusen. Les vases de culture contenant le liquide à stériliser sont fermes a la lampe d'émailleur, et immergés dans l'eau contenue dans l'appareil au

fond duquel ils sont maintenus par un converele percè de trous.



Fig. 87. Auto save or Chamberland.

Le meilleur des autoclaves est sans contredit celm qui a ete construit par Wiesnegg sur les indications de Chamberland (fig. 87). Il est muni sur le couvercle d'un robinet qu'on peut ouvrir, de sorte qu'on peut s'en servir comme poele à vapeur ordinaire pour la stérilisation à 100° et pour le chauffage discontinu.

L'expérience a montré que pour obtenir rapidement une égalité de temperature entre les ballons et le liquide ambiant, il fallait éviter la présence de l'air dans l'appareil, de là, les règles suivantes. On immerge les ballons dans l'eau froide, on les maintient sur le fond et on allume; on met aussitôt le couvercle, mais on a soin de laisser le robinet ouvert, l'air s'échappe avec la vapeur et on ferme le robinet quand on juge qu'il a été entièrement expulsé. Dans ces conditions l'équilibre de température se fait généralement assez vite; mais il est bon de maintenir le thermomètre à 115° pendant au moins trois heures pour être sûr d'une stérilisation parfaite.

Les autoclaves ne sont pas applicables aux milieux solides pour des raisons que nous exposerons plus loin; leur emploi se limite donc à la stérilisation des bouillons; de plus, ils sont fort coûteux, on a donc cherché à les remplacer.

Bain-marie au chlorure de calcium — Cette manière de proceder est sans doute moins commode que les autoclaves, mais elle a pour elle la modicité de son prix de revient, et la facilité de son application. En effet, elle n'exige pas, à la rigueur, d'appareils spéciaux; cependant les experimentateurs en ont fait construire quelques-uns, c'est ainsi qu'il en existe chez Wiesnegg deux modeles, l'un de 6 ballons, l'autre de 12 fig. 88). Lorsqu'on en aura un plus grand nombre, on aura recours au bain de chlorure de calcium employe par Miquel dans lequel on peut introduire un nombre considérable de ballons à stériliser Miquel recommande beaucoup cette méthode simple et peu coûteuse, ses inconvénients sont les suivants : au sortir du bain de

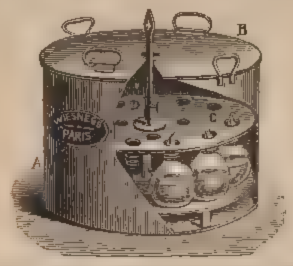


FIG 88. - Bain-marie & chlorure de calcium.

chtorure de calcium, les ballons doivent subir un grand nettoyage qui expose à la casse et necessite une grande perte de temps. Le bain de chlorure de calcium est à l'air libre et il en résulte que l'équilibre n'existe plus entre la pression intérieure des ballons et la pression extérieure; aussi arrive-t-il souvent que des vases eclatent sous la force élastique du bouillon surchauffe. Cet inconvénient est faible et est en grande partie évité si l'on n'emploie que des vases parfaitement sphériques, dont la resistance excentrique est bien plus parfaite.

Quoi qu'il en soit de ces petits inconvenients, c'est là un bon procede de sterilisation, si l'on a soin de

maintenir la température du bain à 110° pendant deux heures.

Méthode de la cuve pro Cette méthode a été imafonde. gince autrefors par Pasteur au moment de ses recherches sur les fermentations, elle est decrite dans ses Etudes sur la bière, p. 46. Elle consiste à adapter au col d'un ballon qui contient le bouillon de culture un tube de verre plongeant dans une cuve profonde à mercure du genre de celles dont on se sert en physique pour l'étude de la force clastique des vapeurs tig. 89). On conçoit que plus le tube plongera dans le mercure, plus la température d'ébullition s'élèvera.

Cette methode pent rendre des services dans un certain nombre de cas particuliers, mais elle est peu expéditive, aussi reste-t-elle exceptionnelle et n'est-elle pas entrée dans la pratique courante.



to 83. Methode de la cuve profonde pour elever le point d'ebulation des liquides.

Methode du chauffage discontinu.

 Cette ingénieuse methode est due au professeur Tyndall; on pourrait presque dire du chauffage dis-

continu, qu'il doit etre la methode de choix, car c'est celle qui permet l'application la plus large et au plus grand nombre de cas. Voici ses avantages : elle est tres économique, elle ne necessite l'emplor d'aucun appared special, le plus vulgaire bain marie pouvant servir à la rigueur. Elle permet de sterdiser tous les liquides qui se coaguleraient ou s'altereraient par une chaleur excessive; de plus elle donne d'excellents resultats, et en ce qui concerne, tout au moins, les bonillons de culture, son application est d'une facilité enfantine. Elle repose sur ce principe que les bacteries adultes sont toujours tuces par une temperature de 75° centigrades et voici comment on en fait l'application Lorsqu'un liquide quelconque a éte chanffe à 100°, les bactéries adultes sont tuces, il reste les spores; celles ci se developpent et deviennent adultes; si on chauffe de nouveau, celles-ci sont tures; au bout de plusieurs operations semblables, repetees chaque jour, on conçoit qu'il ne reste plus trace de bactèries ni de spores de bactéries; le liquide est alors parfaitement stérile.

En pratique, on le voit, aucune methode n'est plus simple; elle consistera a chauffer le bouillon de culture à 75° plusieurs jours de suite pendant une a deux heures. Nous avons nous meme experimenté ce procedé, il nous a donne des resultats excellents, et nous avons pu ainsi conserver pendant des mois des bouillons d'une admirable clarte et gardant toutes leurs proprietés culinaires et nutritives. Voici comment je onseille de proceder. Une fois le bouillon fabrique, on le place dans des petits ballons à long col d'en

viron 200 à 250 centimetres cubes de capacité, en ayant soin qu'il y ait du liquide seulement dans la partie sphérique. On ferme le col à la lampe, et, au moyen d'un support, on suspend le ballon au milieu d'un vase contenant de l'eau qu'on chauffe progressivement à l'ébullition. Quand celle-ci a eté maintenue une heure environ on éteint le gaz, l'on recommence le jour suivant et ainsi de suite pendant cinq jours. On peut ainsi conserver des bouillons stérilisés parfaitement limpides pendant des mois.

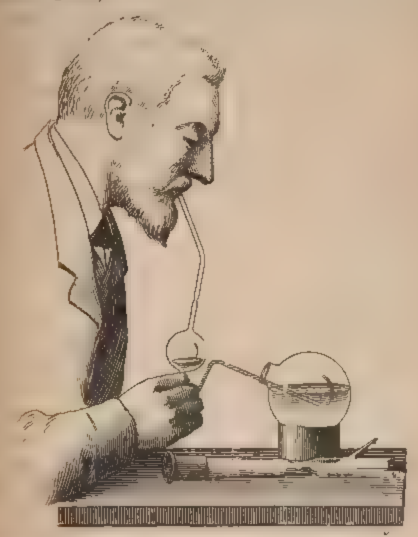
Je ne saurais trop recommander cette méthode du chauffage discontinu, methode par excellence des petites installations et des hourses modestes, et cela d'autant mieux, que les résultats obtenus sont aussi brillants qu'avec les appareils les plus perfectionnés.

3° Remplissage des vases. - Epreuve des bouillons. — Regulation de l'étuve.

Une fois les vases de culture bien stérilises, les bouillons convenablement préparés, il faut procéder au remplissage des vases où s'effectueront les cultures et en faire l'épreuve préliminaire. Chaque vase se remplit d'une manière spéciale, suivant sa forme, et nous avons indiqué rapidement, à propos de chacun d'eux, comment devait s'effectuer le remplissage. En général, cette opération doit se faire le plus vite possible, et c'est de toutes les manipulations bacteriologiques celle qui exige le plus d'adresse et de dexterité. La facilite avec laquelle on pourra l'effectuer jouera sans contredit un grand rôle dans le choix des vases de culture et c'est ce qui a déterminé

Miquel dans le choix de son tube à boule, cet expérimentateur ayant à se protéger surtout des causes d'erreurs venues de l'atmosphère.

Voici comment s'effectue le remplissage du tube à boule (fig. 90) :



ris 90. - Remplissage des tubes à boule.

Les tubes à boule chauffés et refroidis, on peut immédiatement procéder à leur remplissage. Les ballons contenant les liqueurs nutritives sont ouverts, débarrassés de leur col aussi bas que possible, puis inclinés de façon à conduire le liquide au bord de l'ouverture, où on le puise avec la pointe flambée et cassée des petits ballons comme avec une pipette; l'instrument a demi plein, on scelle immédiatement sa pointe à la flamme d'un bec Bunsen.

Ces ballons soufllés ayant environ 50 centimètres cubes de capacite, 0 lit. 5 de liquide stérilisé suffit amplement pour en charger 20 à 25 Durant cette opération, une scule porte reste ouverte aux germes des bacteries. A mesure que le vase se vide, l'atmosphère s'y introduit lentement, pour remplacer le liquide retiré par aspiration, en entrainant avec elle plusieurs germes, qu'elle dépose à la surface de la liqueur. Aussi, sur cent conserves préparées avec un bouillon eminemment altérable, on observe, au laboratoire de Montsouris, quatre à cinq cas d'infection par les microbes, ayant penetré dans les conserves par cette voie; ce qui constitue, au total, un dechet relativement peu élevé.

Une fois toutes ces opérations terminées, et les vases remplis de bouillon stéril. «... il faut s'assurer qu'aucune cause accidentelle n'est venue adultérer le indieu stérile et rendre faux le résultat qu'on se propose d'atteindre.

On procede, pour cela, à une épreuve préliminaire des bouillons de culture. Cette épreuve repose sur la conservation de la limpidité des bouillons, malgre une exposition prolongée à l'étuve incubatrice. Cette épreuve amènera presque toujours la perte d'un

certain nombre de vases, mais cette perte sera d'autant plus faible que les stérilisations prealables auront etc plus parfaites, et que l'habileté de l'opérateur sera plus grande.

L'épreuve préalable aura un autre but, non moins important, car on en profitera pour régler la température de l'étuve au degre voutu , comme cette épreuve se profongera au moins quinze jours, ou aura pour cela tout le temps desirable.

Ce terme de quinze jours, pour l'épreuve des fouillons, est genéralement suffisant, bien que Miquel ait vu des cultures ne commencer à se trou bler qu'après un mois et plus, de sejour à l'étuve.

4º Ensemencement des cultures. Mise en culture, L'ensemencement ou inoculation d'un bouillon de culture se fait soit avec une pipette capillaire flambée, soit avec un fil de platine muni d'une boucle (ôse), préalablement sterdisé L'instrument est plongé dans le bouillon sterde, assez vite pour éviter toute contamination par l'air ou les mains de l'operateur.

La culture est rebouchée, et il ne reste plus qu'à la porter à l'etuve, où l'on va surveiller avec soin son incubation.

## " Etude des cultures.

L'étude d'une culture comporte l'examen macroscopique et l'examen microscopique. On aura soin de noter le moment exact ou le bouillon se troublera, l'aspect que prendra ce bouillon dans sa profondeur ou à su surface, ainsi que les circonstances imprevues qui pourront se présenter au cours de l'expérience. Il restera ensuite à procéder à l'examen histologique et à l'expérimentation sur les animaux, s'il est nécessaire, opérations que nous ne saurions exposer ici sous peine de redite.

C. CULTURES EN MILIEUX SOLIDES, OU MÉTRODES DE ROCH.

Les cultures par les méthodes de Koch nécessitent dans leur application les mêmes manipulations générales que les méthodes de Pasteur; cependant, en raison de la nature toute spéciale du sol où se fait la culture, l'appareil instrumental est notablement different.

Instruments. — a. Etuves et stérilisateurs. Les détails dans lesquels nous sommes entrés, à propos des cultures en milieux liquides, nous dispenscront d'insister de nouveau, ici, sur les appareils in cubateurs. En effet, outre que les incubateurs sont beaucoup moins employes dans les méthodes de Koch. les modèles d'étuves applicables aux bouillons de culture trouvent leur emploi dans les cultures sur milieux solides. Nous venons de dire que l'emploi des étuves incubatrices était plus restreint; expliquons-nous: en ce qui concerne les cultures sur gelatine, soit en tubes, soit en plates cultures, la température à laquelle on élève les bouillons serait trop forte et ferait liquefier le sol de culture , il suffit de laisser la plupart du temps ces cultures dans une chambre dont la température est donce et uniforme, il n'est

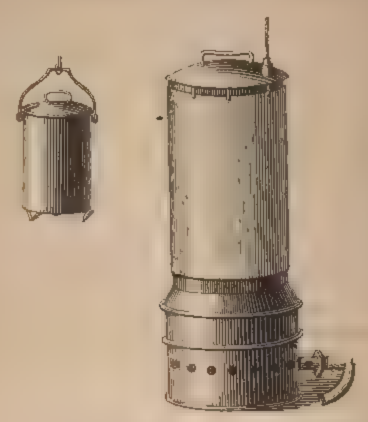
donc point besoin d'appareils spéciaux pour ce genre de culture; les cultures sur pommes de terre peuvent souvent aussi se dispenser des étuves à incubation.

Il n'en est plus de même pour les appareils destinés à la stérilisation des sols de culture, et l'on a,
ici, besoin d'instruments tout à fait spéciaux. La
stérilisation des instruments se fait de la même
façon que pour les methodes de Pasteur; ce sont
toujours des objets de métal ou de verre, qu'on doit
porter à une température suffisante pour détruire
tous les germes qui peuvent s'y trouver; aussi les
étuves sèches décrites plus haut sont-elles de tous
points utilisables; mais, lorsqu'il s'agit de stériliser
les milieux solides et, en particulier, certaines gelées
nutritives, les méthodes brutales, qui conviennent
pour les bouillons, sont inapplicables, car ces substances ne resisteraient guère à une température un
peu élevee et se decomposeraient.

En règle générale, la température de stérilisation ne doit pas depasser 100° centigrades, c'est dire, que la méthode étudiée plus haut, sous le nom de chauffuge discontinu, sera ici surtout la méthode de choix.

Stérilisateur a vapeur (fig. 91). — La température de 100°, que nous venons d'indiquer comme temperature maxima, fait penser de suite à utiliser l'eau bouillante comme moyen de chauffage; en effet, par l'ebullition à ciel ouvert, on est sûr que la temperature ne dépasse pas le degré voulu. Les divers bains-marie ne sont pas très recommandables, quoiqu'ils puissent suffire, à la grande rigueur, car

ils offrent de sérieux inconvénients. En effet, grâce a l'action refroidissante de l'air, la temperature d'un



ria. 91 - Sterilisateur à vapeur modèle de Wiesnegg).

bain-marie subit d'assez grandes oscillations, et l'expérience a montré qu'il fallait beaucoup plus de temps pour stériliser la même quantité de substances dans un bain-marie que dans un poèle à vapeur, ou la matière a stériliser est placee au milieu de la vapeur d'eau à la même temperature.

Le sterilisateur à vapeur se compose d'un cylindre de tôle, de fer-blanc ou de zinc, avec un fond en cuivre ; il a un diametre de 25 a 30 centimetres et une hauteur d'environ 50 centimetres. Cette sorte de poele est monté sur des pieds, pour permettre l'installation de bees Bunsen, à sa partie inferieure; sa partie superieure est munie d'un couvercle possédant une poignée et un orifice qui permet d'installer un thermomètre. L'appareil est entouré, ainsi que son couverele, d'une épaisse couche de feutre ou d'amiante, pour empécher la deperdition du calo rique. A l'intérieur du poèle, vers le tiers inférieur, est placé un diaphragme, en forme de grille, qui divise le cylindre en deux compartiments : un inféricur, chambre a cau, et un supérieur double en volume, chambre à vapeur. Un tube en verre, établi sur le côte, permet de voir le niveau de l'eau dans le compartiment inferieur, qui doit être rempli a peu près aux deux tiers. Les appareils à steriliser sont descendus sur le gril, placés dans un panier en fil de fer, lorsque l'eau est en ebulktion. Ce poele à vapeur ne sert pas seulement a stériliser, il est aussi utilisé pour différents usages, par exemple pour la filtration a chaud de l'agar-agar, pour la cuisson depommes de terre, etc...

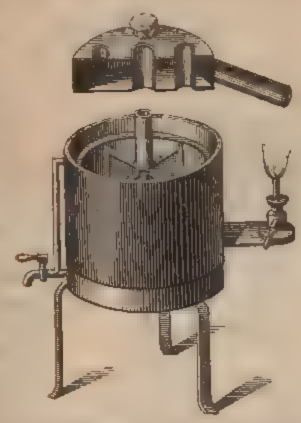
Le sterilisateur à vapeur est un tres bon instrument; son prix est modique, la temperature n'y varie que tres peu et l'absence de toute organisation compliquée fait qu'il se deteriore difficilement, et qu'on peut avoir confiance dans les résultats qu'il donne.

Le poele a vapeur doit être préféré, pour les cultures en milieux solides, a tous les autoclaves, bains surchauffes de chlorure de calcium, etc..., car la haute température à laquelle on les porte altere notablement les sols à base de gelatine, qui, au bout de quelque temps, finissent par perdre la propriété de se figer par le refroidissement. Les cultures à l'agar-agar seules peuvent supporter la température de 110° sans s'altérer.

Stérilisateur de sérum. - La stérilisation du sérum se fait toujours par la méthode du chauffage discontinu, et elle ne demanderait pas d'appareils spéciaux, s'il n'était nécessaire de faire le chauffage discontinu à une température relativement basse, et en conservant un maximum rigoureux. En effet, si l'on dépasse le degré voulu, le sérum perdra sa transparence et sera hors d'usage. Un bon sterilisateur de sérum devra donc remplir les deux conditions survantes: maintien dans l'interieur d'une temperature uniforme et régulation possible de la chaleur, qui devra rigoureusement atteindre un certain degré sans le dépasser. L'appareil que nous décrivons plus loin et employé pour gélatiniser le sérum peut servir également à sa stérilisation; mais on préfere, en général, se servir d'appareils spéciaux.

L'appareil suivant est un des plus employés (fig. 92); il se compose d'une caisse cylindrique a doubles parois formant bain-marie. La partie supérieure est fermee par un couvercle également creux, présentant un prolongement latéral que l'on peut chauffer.

Le couvercle est percé de trois trous disposés pour recevoir trois thermomètres, l'un plongeant dans l'atmosphere intérieure du sterilisateur, le deuxieure dans le liquide du couvercle et le troisieme dans le liquide du bain-marie. Le liquide employé peut etre



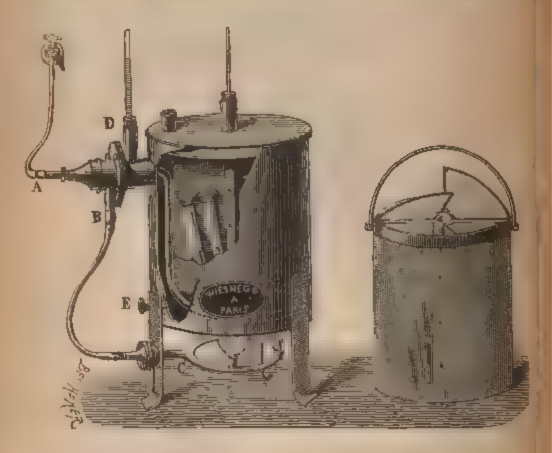
116. 92 - Sternhaufeur de serum, Modèle allemand.

de l'eau, mais il est préférable d'utiliser la glycerme ordinaire qui ne s'évapore pas. L'appareil est monte sur des pieds et entoure d'une enveloppe de feutre pour empécher toute déperdition du calorique.

L'interieur de l'étuve est divisé en plusieurs compartiments, destincs surtout à soutenir les tubes contenant le scrum et a les empêcher de tomber les uns sur les autres.

Cet appareil a reçu diverses modifications, entre autres du constructeur Wiesnegg, soit sous forme

d'etuve à température fixe obtenue par le moyen de thermo-régulateurs, soit sous forme de bain marie appareil plus simple et plus pratique muni du régula-



11. 93. - Stermsateur de serum mourte de Wiesnegg,

teur à membrane de d'Arsonval et dans lequel les tubes a sérum plongent directement dans l'eau portée à la temperature voulne (fig. 93). Nous décrirons plus loin le manuel opératoire nécessite par la stérilisation du sérum.

b. Vases de culture et necessoires.
 La substance nutritive etant en quelque sorte beau-

coup plus condensée que dans les houillons; en règle générale, on peut employer des vases de culture beaucoup plus petits et opérer sur des quantités de matiere beaucoup plus faibles.

Tubes à essais. - Tandis que, dans les méthodes



Fig. 94. Tube a essar dispose pour la culture sor gelatine-peptone.

de Pasteur, les tubes à essais rendent neu de services en raison de leur instabilité, ici au contraire ce sont les vases par excellence; ce sont ces tubes qui se prétent le mieux aux cultures sur gélatine, soit en surface, soit en profondeur. et aux cultures sur sérum gélatinisé et agar agar. Les tubes à essais (fig. 94) sont ceux qu'on emploie en clinique pour l'analyse des urines; il est bon cependant de les prendre un peu larges d'ouverture (15 à 20 millim, de diamètre) et moins longs que ceux employes d'ordinaire en chimie; c'est moins encombrant et l'ensemencement est plus facile.

Godets de verre. — Ces godets de verre ont été utilisés d'abord par Koch pour la culture du bacille de la tuberculose sur le sérum (fig. 95); ils sont formés d'un bloc de verre plus large que haut, de forme car-

rée et creusé à son centre d'une cavité hémisphé rique; la face supérieure est bien dressee et bien polie, elle reçoit un petit carré de glace. Ces godets se font en verre blanc ou en verre noir, certaines colonies étant specialement plus apparentes, soit sur fond transparent, soit sur fond noir. Ces godets qui ont l'avantage de la stabilité présentent pourtant certains inconvénients; ils trennent beaucoup de place

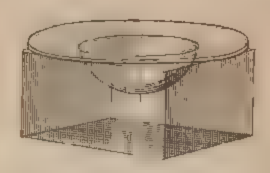


Fig. 95. - Godet de verre pour cultures.

et leur obturation est très imparfaite; la petite lame de glace qui les recouvre se dérange très facilement, et on est exposé par cela même à de fréquents ensemencements par l'air.

Plaques de verre. — La culture sur plaques est surtout employée pour le tringe des germes, et elle rend pour cela de très utiles services, bien que de toutes les méthodes ce soit celle qui expose le plus aux ensemencements accidentels par l'atmosphere. On choisira des lames de verre aussi planes et aussi exemptes de défauts que possible, d'une épaisseur analogue à celle des lames porte-objet utilisées en histologie. Les dimensions de la plaque devront etre choisies telles que, avec le microscope que l'on possède, on puisse facilement examiner toute la surface

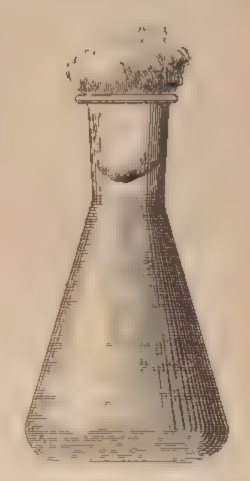
de la lame. C'est dire que, d'une façon générale, les plaques de culture devcont être plus longues que larges. Les plaques employées pour la photographie dites 1 4 de plaque, dimensions 9 centimetres sur 12, sont tres convenables pour cet usage. Comme les plaques gelatinces doivent être posces à plat, il est nécessaire de se munir de petits chevalets pour les separer et pouvoir les empiler verticalement sans qu'elles se touchent. L'on trouve dans le commerce



rig. 96. - Petits bancs de verre pour l'anger les plaques dans les chambres numides.

des petits banes en verre propres d'est usage, mais on peut en fabriquer soi même avec des plaques de zinc plus larges que les plaques de verre dont on dispose, et dont on recourbe perpendiculairement les deux extrémites en forme de petit bane. On peut aussi avoir une serie de petites barres de metal dont on place une à chaque bout de la lame de verre, de telle sorte qu'elles peuvent être ainsi facilement empilées (fig. 96).

Flacons d'Erlenmeyer. — Ce sont des matras coniques (fig. 97) qui présentent l'avantage d'etre, grace à leur forme, accessibles en tous leurs points à l'aiguille ou à la pipette qui va ensemencer ou faire une prise d'echautillon. On les emploie surtout pour les cultures sur purée de pommes de terre. Leur orifice est obturé avec un tampon d'ouate et ils sont



ric. 97. - Flacon d'Erlenmeyer.

alors stérilisés par les procédés ordinaires. Les fla cons d'Erlenmeyer sont les vases de culture les plus usités dans le laboratoire de Koch.

Chambres humides. - Ces chambres humides (fig. 98 et 99) sont indispensables pour les cultures sur plaques et sur pommes de terre ; elles sont très faciles

à fabriquer et peuvent se composer simplement de deux cuvettes en verre d'inegale dimension, dont la

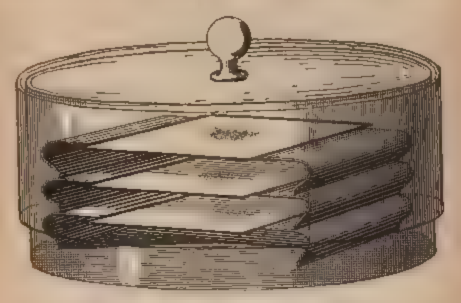
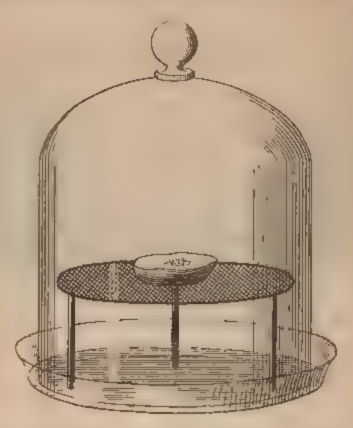


Fig. 98. Chambre humide disposee pour la culture sur plaques.

plus grande peut recouvrir la plus petite en guise de couvercle. Le fond est garni d'une feuille de papier filtre humeete avec de l'eau stérilisée ou d'une solution de sublimé à 1 p. 1,000.

Accessoires. — Je ne repéteral pas ici ce que j'ai dit des diverses aignilles utilisées pour l'étude bactériologique; outre les instruments indispensables dont j'ai déjà parlé plus haut, il faut encore avoir une petite brosse pas trop dure pour procéder au nettoyage extérieur des poumes de terre, des scalpels et des couteaux specialement destines à couper les pommes de terre. Pour ces dernières, il est matile d'employer des couteaux de forme particulière; les plus vulgaires couteaux de table ou de cuisine rem-

plissent très bien l'office. On aura soin de les entretenir toujours propres et tranchants et de les stéri-



ric. 99. — Chambre humide disposée pour la culture sur les pommes de terre.

liser convenablement au moment de s'en servir en les passant dans la flamme d'un bec Bunsen.

2º Confection des milieux de culture. — Gélatine peptonisée. - La gélatine peptonisée est l'un des milieux de culture les plus usités pour les méthodes en milieux solides, surtout pour cultures en tubes et cultures sur plaques. Sa fabrication repose sur le fait de la gélatinisation, c'est-à-dire de la trans-

formation en gelée transparente des différents bouillons usites dans les méthodes de Pasteur, dont nous avons donné plus haut la composition par une quantité minime de gélatine pure.

Tous les bouillons dont nous avons donné la preparation peuvent servir de base ou de véhicule à la gelatine peptonisée; on peut, par exemple, se servir d'urine neutralisée et stérilisée ou d'extrait de viande Liebig.

Buchner a proposé la composition suivante :

Eau		4 litre.
Gélatine pure		$\pm 100~\mathrm{gr}$
Extrait Liebig	ı.	5
Peptone seche		5
Sucre de canne .	ı.	2
Phosphate basique		5

Mais parmi tous ces bouillons, ceux auxquels en devra sans contredit donner la preference sont les bouillons que j'appellerai naturels, c'est à-dire fabriqués avec la viande en nature. On peut employer soit le bouillon de viande de Miquel (voyez p 245), soit le macere de viande de Loeffler (p. 247). Une fois que ces liquides ont été convenablement préparés, on procède à leur gélatinisation et a la confection définitive du milieu nutritif.

On prend un litre du bouillon qu'on a choisi et on y ajoute:

```
Peptone seehe pure. . . . 10 gr. Sel marin ordinaire. . . . 5
```

D'autre part, dans un vase bien propre (ballon,

capsule de porcelaine), on a placé 100 gr de gelatine bien pure et bien blanche qu'on a au préalable grossierement concessée en petits fragments; on recouvre cette gélatine avec de l'eau stérilisée, de façon à ce qu'elle soit seulement recouverte par le liquide.

La meilleure gélatine est une gélatine française, qui se vend en paquets bleus d'un demi-kilogramme à marque dorée; elle est dite dans le commerce « gé-

latine blanc-manger ».

Au bout de 20 a 30 minutes, la gelatine est imbibee par le liquide et a subi un ramollissement tres notable. Alors on fait decoder sorgneusement tout l'excès de l'eau, et. apres avoir bien fait égoutter, on verse sur la gélatine le bouillon peptonise et salé. On place le tout au bain-marie et on fait dissoudre à une douce chaleur, en agitant constamment le liquide et en prenant som que la temperature ne s'eleve pas au dela de 40 a 45 fegrés, car une température excessive finit par modifier la gelatine, au point qu'elle peut ne plus se coaguler par le refroidissement. Ainsi préparée, la gelatine-peptone a ordinairement une reaction franchement acide peu fuvorable à la culture de la plupart des bacteries, aussi faut-il la neutraliser et même pour certains cas l'alcaliniser. Pour cela, on se sert d'une solution saturce de carbonate de soude qu'on ajoute goutte a goutte, en avant soin à chaque instant de verifier la reaction au moven d'un papier de tournesol, et on continue jusqu'a ce qu'on provoque une tache faiblement bleue. couleur mauve ; si l'on await ajouté trop de liqueur

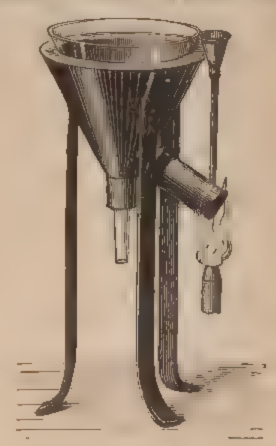
alcaline, il faudrait neutraliser dans l'autre sens avec un peu d'acide lactique.

A ce moment, le bouillon gélatinisé n'est ordinairement pas transparent et il contient encore des substances qui pourraient se précipiter ou se coaguler au moment de la sterilisation; il faut alors le soumettre à une ébullition prolongée, jusqu'à ce que les précipités soient completement formés. Pour cela, on se sert d'un bain-marie à 100° centigrades où on laisse la gélatine-peptone pendant une heure. Une fois la précipitation terminée, il faut filtrer le bouillon. En raison de la coagulabilité du milieu nutritif, cette opération est assez difficile et doit être faite à chaud, et l'expérience doit être disposée de telle sorte que le liquide ne puisse se refroidir pendant toute la durée de la filtration, généralement assez longue.

Pour obtenir ce résultat, les auteurs et les constructeurs ont imagine un certain nombre de procédes et d'appareils ordinairement fort simples: c'est ainsi qu'on peut se contenter d'un ballon qui supporte dans son col un entonnoir ordinaire en verre portant un filtre à plis en papier, le tout étant placé dans le poèle à vapeur. Nous avons insisté plus haut sur les inconvénients d'un chaussage prolongé de la gélatine, qui lui fait perdre sa propriété de se coaguler à froid, aussi devra-t on veiller de toute façon à ce que la température s'élève seule ment de quelques degres au dessus du point nécessaire à la flaidification de la gélatine. Aussi est il préférable de ne pas employer le stérissateur à

vapeur et de se servir des appareils speciaux pour la filtration a chaud, appareils dans lesquels on peut très facilement modérer et régler la temperature.

Le plus simple et le moins coûteux de ces appareils est celui du D' l'errari, de Madrid (fig. 100), fa



ris. 100. Appared pour la hitration à chaud.

briqué à Paris par la maison Wiesnegg; il se compose d'un entonnoir en eurere ou en fer blanc, dans lequel on peut adapter un entonnoir en verre qui contient la substance a tiltrer; l'espace formé par la double paroi entre les deux entonnoirs contient de l'eau que l'on peut chauffer au moyen d'un prolongement latéral en forme de tube qui supporte aussi un entonnoir destiné à remplacer l'eau qui s'évapore.

Le même constructeur a perfectionné cet appareil et lui a donné la forme representee par la figure 101,



Fig. 10f. - Appara I perfectionne de Wiesnegg pour la filtration de la peldine.

perfectionnement excellent, car il permet le transvasement direct et facile de la gelatine dans les tubes de culture sans souiller l'orifice de ces tubes.

De toute laçon, avec l'un quelconque de ces appareils, il faut toujours munir l'extremite de l'entonnoir d'une pince de Mohr ou d'un robinet et d'un tube de verre assez long si l'on veut transvaser directement la gélatine dans les tubes à essai ; je reviendrai, d'ailleurs, plus loin, sur ces precautions.

La gelée filtrée devra prendre une transparence parfaite à froid et l'on devra, si cette transparence n'est pas obtenue, recourir a plusieurs filtrations successives; j'ai dit à froid avec intention, car il faut savoir que souvent la gélatine chaude est trouble, grâce à la presence de phosphates que la chalcur precipite et qui se redissolvent completement par le refroidissement. Si, malgré tout, on ne pouvant obtenur un milieu transparent, on pourrait tenter de battre la gélatine avec un blanc d'œuf et tiltrer de nouveau apres avoir porté au bain-marie à 100° pendant un quart d'heure; et si, après tous ces traitements, la gelatine-peptone était encore trouble, il ne resterait plus qu'à la sacrifier et à recommencer l'opération avec d'autres produits.

Agar-agar ou gelose. — Les cultures sur la gélatine présentent l'inconvenient assez sérieux de ne pouvoir se faire qu'à la température ambiante, car à 25° centigrades les milieux gélatinises se liquétient et, se transformant en bouillons, perdent tous les avantages des cultures sur milieux solides. On a comblé cette lacque par l'emploi de l'agar-agar, dont l'introduction en bacteriologie est due au D' Hesse, un des collaborateurs de Koch.

L'agar-agar se trouve dans le commerce sous forme de plaques membraneuses ou ecailleuses, ces plaques ne sont autres qu'une substance mucilagineuse extraite de quelques espèces d'algues marines communes sur les côtes du Japon et dont les principales portent les dénominations botaniques de Gracilaria lichenoïdes et Gigartina speciosa. Cette substance mucilagmeuse ou d'antres analogues existent d'ailleurs dans la plupart des algues marines, mais l'agar agar provient suctout des espèces que nous avons designées.

La preparation des gelées nutritives a l'agar-agar est identique à celle des gelées à la gélatine; elle ne diffère que par les proportions et quelques détails pratiques. L'agar-agar doit etre decoupe par petits morceaux ou être employe en poudre. On commence par faire tremper l'agar-agar dans l'eau simple, ou mieux dans l'eau salée, pendant toute une nuit, pour faciliter sa dissolution altérieure ; pais, apres l'avoir bien egoutté, on l'ajoute dans un bouillon convensblement choisi , ceux que l'on emploie pour la gélatine peptone sont également utilisables icu Tandis qu'il faut 10 p. 100 de gélatine pour gélatiniser un bouillon de culture, on ne doit employer que des proportions beaucoup plus minimes d'agar-agar; les proportions convenables sont de 1 a 2 p. 100. et, en somme, on peut preconiser la formule suivante :

Bouillon neutralise	1 litre
Agar agar	-10 a 20 grammes.
Peptone seche	10 —
Sel marm	5 -

On commence par ajouter le sel et la peptone au vickomorogie.

bouillou, peis on met ragar-agar, qu'il taut alors faire dissondre. Cette dissolution est beaucoup plus longue et beaucoup plus laborieuse que celle de la gilatine, et elle n'est generalement complete que par une ébullition prolongée à leu nu pendant quatre ou cinq heures, en ayant soin de remplacer le liquide evapore avec de l'eau sterilisee, de façon à conserver toujours le volume d'un litre. La dissolution de l'agar agar se fait beaucoup plus rapidement dans l'autoclave à 110°.

Ordinairement, la dissolution ainsi obteune est neutre; on peut l'employer telle quelle ou l'alcalmi ser avec une solution de carbonate de soude saturée.

Le filtrage des gelees à base d'agar agar est long et difficile, il est cependant indispensable. On peut let sans inconvenient se servir du poele à vapeur, car on n'a pas a redouter l'action de la chaleur sur la gebituusation ulterieure du produit, l'agar agar supparlant sans s'altérer aucunement, des temperatures beat coup plus elevees que la gelatine. Les filtres au batu-marie precedemment décrits sont aussi excellents. Il est rare, malgré tout le soin qu'on peut y mettre, qu'on obtienne des gelées tout à fait claires el transparentes, mais en prenant les precautions s nyantes, on peut cependant arriver a un resultat salisfaisant. Un commence par faire une première lillration avec un cône de feutre, ou en garnissant avec de l'ouate la moitié inferieure de l'entonnoir. pois on filtre une seconde fois à travers un double littre en papier place dans un entonnoir dont le fond est garni de coton de verre.

Il est encore un procedé plus commode, quoique moins productif, puisqu'on est oblige de sacrifier une partie du produit; il consiste a verser la gelée liquide dans de longues éprouvettes de verre qu'on abandonne ensuite à un refroidissement progressif dans le poele à vapeur. Après une nuit entière la gelée est solidifiee, et, en frappant sur les parois, on parvient à la faire sortir sous forme de boudins, dont on tranche facilement pour être eliminée, la partie qui n'est pas suffisamment transparente.

Agar a la glycérine. Nocard et Roux ont donné la formule d'un milieu de culture formé d'agar additionné de glycérine : il se prépare facilement en additionnant la gelée nutritive de 6 à 10 p. 100 de glycérine pure et neutre. Ce milieu nutritif est particulierement favorable pour la culture du bacille de la tuberculose, et doit être preféré au sérum gélatinisé.

Miquel fabrique un milieu analogue à l'agar-agar au moyen du fucus crispus; ce procédé est spécialement destine à la numération des bactéries atmosphériques.

Sérum gélatinisé. Nous avons dit plus haut que le sérum du sang était particulierement apte à servir de milieu de culture pour certaines especes bactériennes, principalement pour celles qui sont parasitaires; mais nous n'avons pas insiste sur ce procède, nous réservant d'en parler surtout ici; car le sérum liquide est peu employé, et on se sert surtout du serum dit gélatinise, prepare par la méthode de

Koch. C'est au moyen de cette préparation, que ce savant a réussi pour la premiere fois a obtenir des cultures pures du bacille de la tuberculose

Maniere de recueillir le sérum ... Le procedé le plus expéditif pour recueillir du sérum, serait sans contredit celui qui a été employé par Pasteur, pour démontrer que le sang pris dans les vaisseaux, et misen contact seulement avec de l'air pur de tout germe microbien, ne s'altere jamais; nous l'avons décrit ailleurs. En se servant de ce procede, on pourrait avoir du serum indemne de toute bactérie, si l'on a pris les précautions voulues, et on s'eviterait ainsi les enquis de la stérilisation : mais il faut bien avouer qu'il est rare qu'en suivant cette méthode, un certain nombre de vases ne s'altèrent pas, grâce a des contaminations qui se font pendant les transvasements consecutifs. Cornil pense cependant, que le petit nombre de tubes alterés ne doit pas faire rejeter cette manière de faire, car d'apres lui. l'economie de temps qui en resulte, compense largement la perte de quelques tubes de sérum Quoi qu'il en soit, Noch, inventeur des cultures sur sérum gélatinisé, ne se sert pas de ce procedé expéditif et il prefere, en toute occasion, avoir recours a la stérilisation, qui, si elle est souvent longue et fastidieuse, a au moins l'avantage d'être une méthode sûre et rigoureuse. Voici le procédé employé par koch pour recueillir le serum :

On peut prendre le sérum d'un animal de boucherie quelconque, mais généralement le sang de mouton est préféré, en raison de la rapidité beaucoup plus grande avec laquelle il subit la gélatinisation. On commence par steriliser tres soigneusement les vases destinés à recueillir le sang, ces vases se composent de flacons bouchés à l'émeri, à large ouverture et de la capacité de 1 litre environ, mais beaucoup plus longs que larges. Une fois qu'on a choisi l'animal et qu'il est fixé, on rase soigneusement la partie latérale du cou; la région est ensuite désinfectee avec une solution forte de sublimé, puis avec un scalpel stérilise on dénude une grosse veine ou une grosse artere. On recueille ensuite le sang directement, tel qu'il jaillit du vaisseau sectionné, après avoir laisse perdre les premières portions ordinairement souillees par des poils ou des fragments de tissus.

On remplit les vases jusqu'au bord, et on les bouche soigneusement, apres avoir pris la précaution d'enduire le bouchon de paraffine ou mieux de vase-line, pour que le flacon puisse s'ouvrir facilement et sans secousse. Ceci fait, on porte les flacons dans la glace, où on les laisse 48 heures, en ayant soin de ne pas les remuer pour que le caillot soit tres dense, et que le serum qui surnage ne soit pas souille par les globules rouges, qui lui feraient perdre sa principale qualité, la transparence.

Le sérum bien préparé doit être bien fluide, absolument clair, et d'une belle coloration ambrée. Une fois la coagulation du sang bien achievée, on soutire le liquide seroux avec une pipette stérilisée de Chamberland ou de Pasteur fig. 77 et 78 et on le distribue dans les tubes ou se feront les cultures

I ne fois cette distribution opérce, il ne reste plus

qu'a stérifiser et a gélatiniser le sérum dans les différents vases on on l'a place, ces operations ne pouvant se séparer, nous les decrirons ensemble plus loin, lorsque nous exposerons la manière genérale de proceder à la sterilisation des milieux de culture solides (page 305). Disons cependant de suite qu'un serum gelatinise de bonne qualité doit avoir la consistance du blang d'œuf coagule, une coloration ambree et une transparence aussi parfaite que possible. Il arrive presque toujours qu'à la partie inferieure de la surface inclinee du serum gelatmise, il s'accumule quel ques gouttes de liquide; ce n'est pas la un vice de fabrication et c'est une circonstance heureuse, car ce liquide est egalement nutritif et l'on peut ainsi, dans un meme tube, observer une culture a la fois sur un milieu solide et sur un milieu liquide, si l'on prend soin d'inoculer le tube à sa partic supérieure en même temps que le liquide.

Cultures sur pommes de terre. — Les pommes de terre stérilisées constituent un excellent milieu de culture pour beaucoup de l'actéries; elles sont surtout employées pour les bacteries chromogenes; elles sont cependant employées pour d'autres, et nous verrons, par exemple, que les inicro-organismes de la fièvre typhoide trouvent sur la pomme de terre un milieu très favorable à leur développement.

L'aspect des cultures sur pommes de terre est souvent caractéristique, et suffit pour le diagnostic de l'espece dans un grand nombre de cas.

Pour préparer les pommes de terre, on choisit des especes à surface lisse, a peau une, sans trop d'an-

fractuosites l'espece dite pomme de terre de Hollande est tres convenable. On les nettoic d'abord au moven d'une petite brosse un peu dure, apres les avoir laisse tremper dans l'eau; ceci fait, avec un conteau on enleve les yeux, les bourgeons et les parties altérées, puis on met les tubercules à tremper dans une solution de sublime à 5 p. 1000; on les y laisse une heure. On procede ensuite à leur cuisson; on se sert pour cela d'un petit seau en fer-blanc (fig. 91) muni d'une anse, on y place les pommes de terre et on le suspend dans le stérilisateur à vapeur pendant un temps variant de vingt a trente minutes. Une fois qu'elles sont cuites, on les laisse refroidir, on retire le vase de l'etuve, un le ferme avec le convercle et on y conserve les pommes de terre jusqu'au moment de s'en servir.

On prépare des chambres humides analogues à celles que nous avons decrites à propos des cultures sur plaques; elles ont eté bien nettoyees au preatable et stécilisées par lavage avec la solution de sublimé. On place à sa portee des couteaux à pommes de terre et des scalpels stérilisés.

Confection de la culture. On releve les manches de son habit et on commence par se laver les mains au savon noir et à l'eau chaude; puis on les trempe un instant dans une solution de sublimé. Entre le pouce et l'index de la main gauche on saisit une pomme de terre, puis de la main droite le couteau, que l'on passe encore une fois dans une flamme par surcroit de précaution. On divise alors le tubercule

en deux parties, de façon la obtenir la plus grande surface de coupe possible. Un aide ouvre la chambre limitide et on y depose rapidement la pomme de terre en ceartant les deux morceaux avec le couteau. On procede de la même façon pour une seconde pomme de terre, sans oublier de changer de couteau a chaque tubercule, de facon que l'on la ainsi quatre moities de pommes de terre que nous designerons par les chiffres 1, 2, 3, 4

On se lave de nouveau les mains avec les mentes precautions et on pratique l'ensemencement comme il suit :

On saisit de la main gaache la moitié de pomme de terre n° 1 en evitant de toucher la surface de coupe. On maintient cette surface de coupe verticale et sur son milieu on porte avec une aiguille sterbisee une partie de la substance qu'on veut ensemencer. Avec un scalpel sterilise manœuvre à plat, on etend le mieux qu'on peut la substance sur la surface de coupe sans aller jusqu'au bord, et on replace rapidement le morceau dans la chambre humide. Avec un autre scalpel sterilise ou prend sur la surface n° 1 un peu de substance qu on etale par le même procède sur la pomme de terre n° 2, puis on répete la même operation jusqu'au n° 4, de sorte que chaque fragment arrive a contenir de moins en moins de bacteries; ceci fait, on referme soigneusement la chambre humide.

Ces formes de culture peuvent être faites à la température ordinaire du laboratoire, parfois il faut les placer à l'étuve.

Une fois la culture obtenue pure, on cusemence

les autres pommes de terre, en formant des raies avec une aiguille chargée de la matière qu'on veut cultiver

Les pommes de terre peuvent encore être utilisées sous une autre forme, pour les cultures en *pate* ou *purée*; celles-ci se préparent avec des tubercules pelés d'avance et bouillis dans l'eau.

La purée est placee en couche mince au fond de matras Pasteur (fig 76) ou mieux de flacons d'Erlenmeyer (fig. 97). Les cultures de pâte de pommes de terre sont avantageuses, car elles se prétent facilement à l'incorporation d'autres substances nutritives, telles que sucre, peptone, bouillons de viande, etc.

3º Manuel opératoire des cultures. — 1º Stérilisa tion des vases de culture. D'une manière generale, la sterilisation des vases et instruments em ployés pour les cultures sur substances soli les ne differe pas sensiblement des procédés employes pour stériliser les objets similaires dans les cultures par les méthodes de Pasteur. C'est toujours la chaleur prolongée un temps suffisant et à un degre convenable qui restera la base même de toute sterilisation des appareils, cependant la nature même des objets employes necessite une série de manipulations supplémentaires et, pour certains, des opérations toutes spéciales.

Tubes d'essai — Ces tubes d'essai sont dans les cultures par les méthodes de Koch les plus employés de tous les vases, leur petit volume, la modicite de leur prix les font d'ailleurs recommander comme les plus pratiques. Ils ne le cedent pas non plus aux autres vases pour la facilité de leur stérilisation. Cette opération s'execute en plaçant les tubes d'essai munis d'une bonne bourre de coton dans de petits paniers en fil de fer ou ils sont dans la situation verticale, mais pas trop serres les uns contre les autres pour permettre la libre circulation de l'air chaud.

Ainsi arrangés, ils sont abandonnes dans le sterilisateur à air chaud pendant quatre heures environ à une temperature de 160° a 170° centigrades. La temperature est convenable lorsqu'on voit roussir légément les bourres de coton.

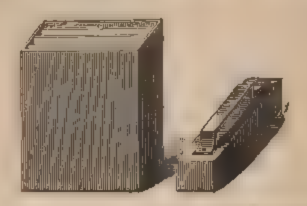
On peut aussi steriliser les tubes d'essai un par un; cette méthode de procéder est applicable aux cas où l'on n'a qu'un petit nombre de tubes a sterdiser. On commence par enfoncer la bourre de coton de quelques millimetres dans le tube pour qu'elle ne prenne pas feu; puis on saisit le tube avec une pince en bois et on le fait aller et venir en tous sens dans l'interieur de la flamme d'un bec Bunsen ou du chalumeau. On peut par ce procedé extrêmement simple arriver a une sterilisation parfaite et sans grand attirail; mais je repete que ce procede est assez lent, et ne sera applicable que si le nombre des tobes a stériliser est restreint. Une fois les tubes sterilisés on les enferme dans des bocaux ou mieux dans des grandes boites en fer-blanc où on les conserve a l'abri de la poussière.

Lorsque les tubes dont on se sert ne sont pas neufs et ont deja été utilisés pour des cultures procédentes, il faut avant de procéder à leur stérilisation les nettoyer serieusement pour les debarrasser de toutes les parcelles de gélatine ou autres substances, qui, au moment du chauffage, se carboniseraient et mettraient le tube hors d'usage. Il faut d'abord leur faire subir un nettoyage mécanique interieur et exterieur avec un fil de fer portant un pinceau de crui a son extremité; puis on les maintient quelques heures dans l'eau tres chaude. Lorsqu'on juge que le nettoyage est suffisant, on les passe une dernière fois a l'eau distillee, on les laisse egoutter, on les fait secher à l'air. l'orifice en bas et on les munit alors de leur bourre de coton.

Flacons d'Erlenmeyer. - La stérilisation de ces flacons s'opere comme celle des tubes d'essai, mais ici, à cause de leur volume, le chauffage direct sur la flamme n'est plus pratique et la sterilisation e l'etuve doit être seule employee, après qu'ils ont ete lavés, sêches et munis d'une bonne bourre d'ouate.

Godets de verre — L'instabilite du couvercle de ces petits godets fait que l'on ne peut songer a les stériliser d'avance, car on s'exposerait a les voir presque sûrement se contammer a l'air; aussi doit on toujours les steriliser au moment de s'en servir. La sterilisation se fait toujours dans la flamme d'un bec Bunsen ou l'on passe plusieurs fois le godet et son couvercle. On enduit ce dernier avec un peu de vase-line au moment de le remettre, pour permettre une adherence plus intime, pendant le refroidissement entre les deux parties de l'appareil

Plaques de verre. La sterilisation des plaques de verre est assez simple et doit toujours etre faile au moment de l'usage, vu la difficulte de conserver quelque temps ces plaques tout a fait à l'abri des poussières atmospheriques. On commence par un nettoyage inccanique et chimique, c'est-a dire qu'a pres avoir nettoyé la surface du verre par des frictions energiques avec une poudre inerte tripoli, blanc d'Espagne, mouillee d'eau, on les place dans un bain d'acide chlorhydrique concentre, on les lave ensuite a grande eau et l'on termine par un rinçage à l'alcool et à l'éther. La stérilisation proprement dite se fait par la chalcur et se pratique en enfermant les glaces nettoyees dans une boite en far (fig. 102) que l'on place dans l'étuve à air chaud ou on les laisse deux heures exposées à la température habituelle de sterilisation (160° à 170° centigrades). On peut aussi



116. 102. - Boite en fer pour la sterilisation des plaques destinces aux plates-cultures.

proceder a une stérilisation plus rapide en flambant les deux faces de la plaque de verre dans la flamme d'un bec Bunsen ou d'une lampe à alcool. Les plaques sont ensuite deposées sur une feuille de papier propre, et recouvertes d'une cloche de verre pour les prote ger contre les poussières atmosphériques. Les plaques refroidies sont prêtes pour l'ensemencement.

Chambres humides. — Les chambres humides, fabriquées comme je l'ai dit plus haut, demandent aussi à être stérilisées: mais ici on peut se contenter d'un bon nettoyage antiseptique. On nettoie la cuvette et son couvercle a grande eau d'abord, puis avec une solution de sublimé à 1 p. 1000.

10 Remplissage des vases. Préparation des cultures. Nous avons vu, en étudiant les procédés de culture imaginés par Pasteur, que les bouillons destines à servir de milieu nutritif aux bactéries, pou vaient être stérilises en bloc et d'avance, puis conserves ensuite pour l'usage; c'est la, sans contredit au point de vue de l'économie du temps, un procéde en tous points préférable, car on a ainsi toujours sous la main du bouillon sterilisé prêt à être mis en culture. Le peu de fluidité des substances gélatinisées et la complication un peu plus grande de leur manipulation rendent cette manière de faire inapplicable et la stérilisation doit avoir lieu dans le vase même où se fera la culture, c'est pourquoi nous nous occuperons d'abord du remplissage des vases

Dans le remplissage des tubes d'essai avec les gelées nutritives, il faut éviter surtout de repandre le milieu de culture dans les parties supérieures où l'on doit mettre la bourre d'ouate, car il pourrait arriver ainsi plusieurs inconvenients; les tampons se colleraient au verre et deviendraient fort difficiles à retirer, de plus, on pourrait ainsi creer des cultures au con-

en liquéfiant la gélatine, tomberaient dans la culture pure et la mettraient hors d'usage. En dehors de cette remarque générale, la distribution des gelées nutritives peut se faire sans grandes precautions, puisque la sterilisation ne sera faite qu'ultérieurement. Pour transvaser les milieux gélatinisés, on peut se servir de l'appareil qui a servi pour la tiltration, et qui est muni à cet effet d'un long tube qui peut plonger jusqu'au tond du vase de culture et d'une pince de Mohr, faisant office de robinet, on peut aussi faire usage d'un petit entonnoir à long bec ou d'une pipette ordinaire.

On verse de la gelée, environ 3 ou 4 centimetres de hauteur et apres qu'on s'est assuré que la paroi n'est pas souillee, on replace le tampon d'ouate et on met les tubes, soit dans un ratelier, soit dans le petit panier de fil de fer ou ils devront subir la sterilisation. Pour les godets et les flacons d'Erienmeyer, il n'y a pas à proprement parler de precautions speciales a prendre, sauf celle indiquée plus haut de ne pas répandre de gelée nutritive en d'autres points du vase que celui où doit végéter la culture.

Pour le serum gelationsé, la distribution en tubes se fait au moyen d'une pipette Chamberland, alors que le sérum est encore fluide.

3º Stérilisation et confection definitive des sols de culture. - Nous avons ici affaire à dessols de culture qui ne peuvent en aucune facon, se prêter aux températures élevees, aussi la methode du chauffage dis

continu est-elle la seule qui soit pratique, et véritablement c'est à l'usage des sols nutritifs gelatinisés qu'elle doit sa généralisation en bactériologie. On peut cependant faire une exception pour l'agar-agar, qui peut être stérifisé dans l'autoclave à 440° centigrades.

Cette methode due a Tyndall, et géneralisée par R. Koch, a etc l'objet, malgré ses avantages incontestables, d'attaques assez vives. Miquel surtout l'a violemment critiquée, comme d'ailleurs tout ce qui émane de Tyndall.

D'après lui, les germes du sérum, car c'est surtout ce milieu qu'il attaque, la stérilisation se faisant dans l'espèce à une température très basse (58° centigrades). ne sont pas encore éclos pour la plupart au bout de sept jours, et il n'y aurait qu'une stérilisation apparente, le développement ne se fait pas parce que les germes manquent d'air pour les faire vivre; d'autre part, il ne manque pas de bacteries adultes qui ne sont pas tuées par une température de 58° et même 70°. Sans doute, l'objection de Miquel est de haute valeur, et en théorie, on ne peut convenir qu'il n'ait raison; mais, en pratique, les choses sont tout autres et il est un fait certain, c'est que des tubes sterilises par le chauffage discontinu et placés a la température d'incubation restent parfaitement steriles, tandis qu'en vingt-quatre heures ils sont attaques, si on y introduit une bactérie étrangère.

Tout en reconnaissant la valeur des objections faites à cette méthode de stérilisation, nous pensons qu'elle doit cependant être conservée, et en ce qui concerne les milieux gelatinises, force nous est bien de l'employer, pursque c'est la seule applicable; sans elle, en effet, plus de cultures sur milieux solides. Les attaques de Miquel proviennent evidemment de son peu d'enthousiasme pour les cultures, par les methodes de Koch; on a vu plus haut que nous partageons en partie sa manière de voir.

Les tubes de gelatine et d'agar-agar sont soums a de courtes ebullitions de quelques minutes repetées trois ou quatre jours de suite.

Cette operation peut se faire directement sur la flamme d'un bec de Bunsen; dans ce cas, il est bon de fluidifier d'abord au bain-marie. Il est préferable



ric. 103. Panier de fil de fer pour la sterilisation des tubes de gelatine et d'agar-agar dans le poête à vapeur.

d'accomplir les stérilisations dans le poéle à vapeur : les tubes rangés dans les paniers en fil de fer (fig. 103) sont suspendus dans la vapeur d'eau bouillante plu sieurs jours de suite pendant dix minutes chaque fois.

C'est ici le moment de donner à la gelatine et a l'agar-agar dans les tubes la forme qu'ils doivent définitivement avoir : en effet, l'on peut, dans ces mi-

lieux gelatinises, faire des cultures de deux façons différentes, cultures en profondeur, cultures en surface. Dans ce dernier cas, il y a donc avantage à rendre la surface de la gelée nutritive aussi grande que possible, on y arrive de la maniere suivante : on place les tubes contenant la matiere encore liquide dans une position très inclince, en ayant soin cependant que le liquide reste encore à une certaine distance de la bourre de coton obturatrice et on les laisse se solidiffer dans cette situation; on obtient ainsi une surface très large et tres oblique, par rapport à l'horizon, et qui permet l'inoculation sur une grande longueur; de plus, lorsqu'on a affaire a des especes bactériennes liquefiant la gélatine, la partie liquide venant s'accumuler à la partie inferieure ne gene pas par sa présence le développement ultérieur des colonies.

Pour les tubes qui doivent être unecules en profon deur, on les laisse se solidifier dans la position verticale.

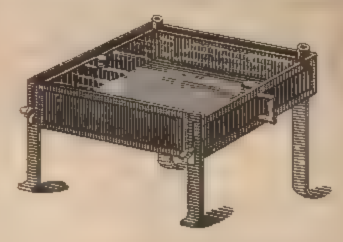
Les pommes de terre ctant enveloppées sur toute leur surtace par une pellieule infranchissable aux bacteries, lorsqu'elle n'a pas de solution de continuité, n'ont pas besoin d'être sterilisées, et leur cuisson suffit amplement à cela.

Il nous reste maintenant à parler de la stérihisation du sérum, cette opération se confondant pour ainsi dire avec la gélatinisation de ce sol nutritif, nous ne pouvons mieux faire que de les décrire ensemble.

On commence par stériliser le sérum ; pour y arriver, on met les tubes qui le contiennent dans l'un de

ces appareils que nous avons décrits plus haut (stérificateurs de serum, page 274, dont la temperature est maintenue rigoureusement à 58° centigrades; on les y laisse une beure, et cette opération est répétée pendant six jours de suite, il reste à transformer le serum en une gelée transparente. Pour cela, il faut eviter de le chauffer brusquement, car il se coagulerait tout d'un coup et resterait opaque. Il faut donc chauffer très lentement, de façon à atteindre une temperature oscillant entre 65 et 68° centigrades, limite extreme qu'on doit eviter de depasser sous peine de voir le serum s'opacifier et être mis hors d'usage.

Comme les inoculations dans le serum se font en géneral en surface, il faut pendant la gélatinisation placer les tubes dans une position tres inclinec, afin d'obtenir un sol de culture aussi vaste que possible. Cette gelatinisation du sérum necessite des appareils



ric. 101. Congulateur de serum de Koch.

speciaux, car il faut que les tubes soient placés dans une situation presque norizontale.

L'appareil coagulateur de Koch est formé d'une cuvette plate a double paroi (fig. 104) formant chambre a can; elle se chauffe par-dessous. Elle est portee par quatre pieds, dont les deux anterieurs sont à glissière, de façon à pouvoir placer le fond de l'instrument dans une position plus ou moins inclinée.

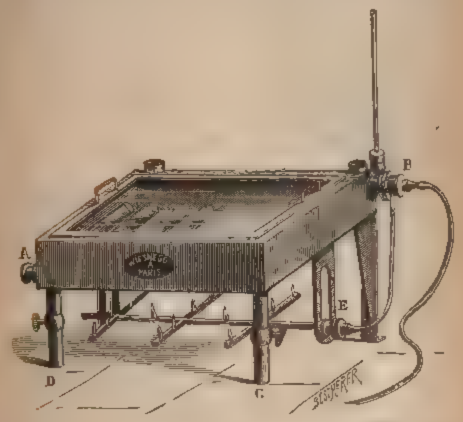


Fig. 105. - Coagulateur de sérum. Modele de Wiesnegg

Les tubes à sérum sont placés sur ce fond et on obtient ainsi une surface elliptique très allongée du serum.

Wiesnegg a construit un appareil analogue (fig. 105) mais plus perfectionné : il est muni d'un régulateur a membrane d'Arsonval et peut servir à la tois de sterilisateur et de coagulateur pour le sérum ; c'est la un

avantage marqué qui permet de ne pas multiplier outre mesure l'appareil instrumental déja compliqué. Si on avait un grand nombre de tubes de sérum a gélatiniser, on pourrait employer une etuve à incubation dont la température serait bien réglée par un appareil a membrane ou un thermo-régulateur.

De toute façon, on doit surveiller attentivement l'operation qui dure en moyenne d'une demi-heure à une heure, et on enleve les tubes au fur et à mesure qu'ils se soli lifient. On a reussi quand le sérum coa gulé est solide, transparent et d'une belle couleur jaune ambrée.

4º Ensemencement des cultures. — Cultures en tubes d'essai. L'ensemencement des tubes d'essai doit toujours se faire avec une substance contenant une seule espèce bacterienne, car c'est une méthode peu pratique pour l'isolement des espèces: elle se fait, soit avec une culture pure antérieure, soit avec une colonie recueille avec toutes les précautions nécessaires sur une plate culture ou culture sur plaque.

Si on veut inoculer un tube de gélatine en profondeur, on le prend dans la main gauche et on le tient verticalement, le fond tourne en haut (fig. 106). On saisit la bourre d'ouate avec la main droite entre le quatrième et le cinquième doigt, et en tournant le tube sur lui même on la fait sortir. Une aiguille de platine stérilisée est chargée de la matière à inoculer et introduite verticalement dans le tube On l'enfonce rapidement dans la gelatine à une profondeur de trois à quatre centimetres et on la retire exactement dans la même direction, puis on rebouche immé diatement le tube. On ne doit jamais faire, dans un



Fig. 106 Ensemencement d'un tube de gelatine avec l'aiguille de platine chargee de microbes.

tube, plus d'une seule piqure. Les tubes sont alors etiquetés et mis au râtelier pour être placés ensuite a une temperature convenable.

Lorsqu'on veut faire des inoculations en surface, on procède d'une manière un peu differente. Au lieu d'enfoncer l'aiguille chargée de la matière à ensemencer, dans l'épaisseur de la substance gélatinisée, on se contente de la frotter plusieurs fois à la surface du sol de culture; pour faire cette operation, on ne peut tenir le tube verticalement renversé, mais on le maintient horizontal fig 407) et on evite ainsi également l'arrivée des germes atmosphériques. De toute façon, quelque soit le procede adopté, on doit tou jours ensemencer plusieurs tubes avec la même substance (de trois à six), de façon à comparer les résultats ultérieurs.



en surface ou pour proceder aux dilutions dans la confection des cultures sur plaques.

Il arrive quelquefois que, dans des tubes préparés depuis quelque temps, la gélatine se desseche à la surface et forme une croûte, qui en se fendillant au moment de l'inoculation masquerait souvent les caracteres de la culture. Pour parer a cet inconvénient, il convient de la liquefier de nouveau et de l'inoculer lorsqu'elle a refait prise.

Pommes de terre. — Nous avons dit plus haut (page 296) comment on procédait pour diluer sur les pommes de terre les germes que l'on y semait, lors qu'on a obtenu une culture pure et qu'on veut la reproduire. On inocule le tuberente, soit en le piquant légerement avec l'aiguille, soit en traçant des lignes paralleles sur la surface de section. Dans ces deux cas on obtient des colonies de formes differentes.

Les flacons d'Erlenmeyer chargés de purce de pommes de terre s'inoculent comme les tubes à gélatine, mais on peut faire plusieurs piqures dans le même flacon

méthode des plates-cultures est certainement une des plus originales qui ait ete inventée pour faire l'operation dite du triage des germes, mais, selon nous, son emploi doit être strictement limite à cet usage, et l'expérience journalière est là pour montrer dans quelle erreur on tomberait, si l'on voulait au moyen de plates-cultures obtenir des cultures pures de bacteries. Les plaques de gélatine offrent une si large surface de contamination, qu'il est a peu près impossible de voir se developper sur les plaques, les seuls germes qu'on y a mis, presque toujours les germes de l'air (bacteries ou moisissures) y ont été deposés et on les voit se développer presque en même temps.

Mais, malgre ses nombreux inconvenients qui

excluent de la methode une reelle rigueur scientifique, elle est commode et présente d'unmenses avantages pour l'étude et la separation des especes bacteriennes. Elle présente en outre l'avantage considerable de permettre l'examen histologique des colomes en voie de développement. D'après les auteurs qui ont preconise cette methode, ce seraitla un avantage inappréciable, chaque espece bactérienne of frant une disposition coloniale qui lui est particulière. Nous pensons qu'il faut un peu rabattre de cet enthousiasme, et s'il est vrai que certaines bacteries se reconnaissent facilement soit a la forme, soit a la couleur des colonies auxquelles elles donnent naissance, ce sont là des faits particuliers qu'il est premature de generaliser et les tentatives de classification qui ont ete faites sur ces caractères ont jusqu'a present completement échoue, comme it acrive presque toujours d'ailleurs aux classifications purement morphologiques. Quoi qu'il en soit, tout hactériologiste devra être familiarise avec l'emploi de cette methode. qui, si elle est sujette à des objections d'ordre scientifique, n'en reste pas moins dans la pratique d'une utilité incontestable.

La confection d'une plate culture comporte trois opérations successives : dilution des germes dans la gelatine, application de la gélatine sur la plaque, mise en culture.

Il faut d'abord ensemencer un tube d'essai a gélatine avec la substance a exammer (liquide quelcon que, eau, sol, etc.), de façon à répartir dans la gélatine les germes le plus parfaitement possible. Voici la

façon de proceder : dans un vase contenant de Leau chaude entre 30° et 35°, on place plusieurs tubes à gelatine stériles qui se liquefient ainsi doucement On prend un de ces tubes lorsque la substance est bien liquide; si le tampon obturateur etait par trop souille par les poussières, on l'inemererait légèrement pour eviter les contaminations accidentelles, Puis on place le tube entre le pouce et l'index de la main gauche ainsi qu'il est indique fig. 107), l'orilice du tube tourné vers la paume de la main et celle ciregardant en haut ; on tient le tube tres incline, presque horizontal, sans que la gelatine puisse toucher le bouchon d'ouate: on retire celui-ci en le saisissant entre le quatrieme et le cinquieme doigt de la main droite qui tient en même temps l'aiguille à inoculation comme une plume a cerire. On peut se servir d'une simple arguille en platine stérilisée, mais il est preferable de se servir d'un fil recourbe en anse a son extrémite On introduit l'aiguille dans la gélatine liquefiec et on la debarrasse de la matière d'inoculation en l'agitant dans le liquide ou en la frottant à plusieurs reprises le long des parois, puis on rebouche rapidement le tube

Pour repartir les germes aussi uniformement que possible dans la gélatine, on fait subir au tube des mouvements d'oscullations et de va-et-vient combines avec des mouvements de roulement entre le pouce et l'index, ces mouvements doivent se faire lentement, il faut se garder d'agiter fortement et de former des builes d'air dont on ne pourrait se debarrasser a cause de la viscosite du liquide. Il ne cet e

plus qu'à étaler le contenu du tube sur une plaque sterilisce suivant la méthode que nous décrirons plus loin. Il arrive frequemment que la matière a inoculer se trouve agglomerée assez solidement pour que sa diffusion dans la gélatine devienne très laborieuse, il est ators preferable de la placer dans une petite quantite d'eau stérilisée qu'on peut alors agiter violemment, pour amener la désagrégation de la substance, et c'est cette cau ainsi chargée de bactéries qu'on incorpore a la gelatine.

Le procedé que nous venons d'indiquer est celui qu'on devra suivre lorsque la substance a inoculer ne contiendra qu'une quantite relativement faible de germes bacteriens. Il n'en sera plus de même si la matiere d'inoculation est tres riche en microbes; en effet, dans ce dermer cas, sur la plaque les colonies seraient trop nombreuses, trop rapprochees et afors, ou bien elles se confondraient les unes avec les autres, ou bien elles se géneraient réciproquement dans leur developpement et de toute façon le triage des germes devien frait tres laborieux, il faut donc operer d'une maniere un peu differente, par la méthode des dilutions imaginée par Koch. On fait fondre trois tubes à gelatine qu'on numérote 0, 1, 2. Dans le 0 on pratique l'inoculation comine il a éte indique plus haut : ce tube porte le nom d'original. Puis on ensemence de la même façon le tube nº 1 avec trois gouttelettes de l'original au moven d'une aiguille a boucle; ces trois inoculations successives peuvent etre faites avec la même aiguille et sans qu'il soit nécessaire de la steriliser a nouveau apres chaque

transfert. On rebouche le tube nº 1 et l'on a ainsi la première dilution.

On repete la même opération sur un troisieme tube avec les mêmes précautions et avec le même nombre de gouttes, on a ainsi la seconde dilution. Chacune de ces dilutions et la solution originale sont coulces sur des plaques de verre qui secont egalement numerotees 0, 1, 2. On aura ainsi trois plates cultures qui contiendront un nombre décroissant de germis. La figure 107 indique comment on doit tenur les deux tubes et leurs bourres pendant l'inoculation.

Reste maintenant à indiquer comment on étale la gelatine ensemencee à la surface des plaques de culture. Cette operation, pour réussir convenablement, doit être faite assez vite et la gelatine doit être solidifiée aussi rapidement que possible. Si l'on opere en hiver ou dans une piece fraîche, on peut se passer d'appareils speciaux; si la temperature est au contraire élevee, il faut se servir d'une planchette a ni veau disposée de façon a permettre le refroidissement de la plaque de verre. Disons de suite qu'en général on peut se passer de refrigérateur, et qu'avec un peu d'habitude on arrive a amener la gelatine a un degre d'épaississement tel qu'elle se solidifie presque tout de suite. Pour que la gelatine soit a point, il faut qu'elle commence a devenir filante.

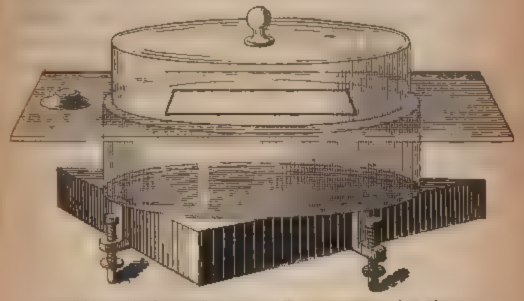
Sur une table on a d'abord installé un papier filtre recouvert d'une cloche en verre, on ouvre la boite où sont les plaques sterilisées, on en sort une avec une pince également sterilisée, on la place sur le papier filtre. On prend alors le tube ensemence et lors-

que la gélatine est a la consistance voulue, on enlève rapidement le tampon d'ouate qu'on jette, et soulevant la cloche, ou ce qui est mieux la faisant soulever par un aide, on verse la gelatine au milieu de la plaque de verre. Au moyen d'une baguette de verre qu'on sterilise en la passant dans le bec Bunsen, on etale la gélatine en ayant soin qu'elle n'arrive jamais a plus d'un centimetre et demi du bord. On replace alors la cloche et on attend la prise de la gélatine. Pendant ce temps on prépare la chambre humide. Pour y ranger les plaques, on se sert de petits banes en verre ou en metal (fig. 96 on les trouve dans le commerce, mais on peut les fabriquer economiquement soi-meme avec des lames de zinc ou de laiton qu'on recourbe à leurs extremites; on peut ainsi les empaler les unes par-dessus les autres et mettre un certain nombre de plaques ensemencees dans la même chambre humide dont le fond sera garni, amsi que nons l'avons dit plus haut, d'une feuille de papier fittre imbibée d'une solution de sublimé. Lorsqu'on a eurecours à la méthode des dilutions on opere de la meme façon, mais on a soin, en rangeant les plaques dans la chambre humide de mettre en bas l'original qui contient le plus de germes, parce que si les bactéries liquefiaient la gelatine, celle ci serait exposee à couler et irait souiller les plaques placees en dessous, cet inconvenient sera évité en mettant en haut les plaques les moins chargées de germes.

Lorsque, par suite de la température ambiante, la solidification de la gelatine ne pourrait se faire que

lentement, il est necessaire d'employer un appareil réfrigérateur (fig. 108)

Il se compose d'un triangle monte sur des vis calantes, et qui supporte un grand cristallisoir contenant un melange refrigérant ou simplement de l'eau glacée. Le cristallisoir est recouvert d'une lame



ris. 108. Refrigerateur pour la préparation des plaques de gelatine destinées au triage des germes.

de glace ou de métal qui supporte un niveau à bulle d'air destine à donner à la surface du support une direction parlaitement horizontale; c'est sur cette surface horizontale qu'est placee la plaque, et elle est recouverte d'une cloche. La gélatine y est versée d'a presle procéde indiqué plus haut; il est évident qu'on peut modifier a volonte l'appareil refrigerateur et qu'on peut remplacer le metange de glace et de set par un appareil qui puivériserait de l'éther, par exemple

La methode des cultures sur plaques peut aussi servir a la confection de cultures pures : dans ce cas. l'inoculation se fait directement sur la plaque de gelatine avec l'aiguille de platine chargee des germes. Mais cette methode est defectueuse, et, en soinine, les plates cultures seront toujours reservées pour le triage des germes et la séparation des espèces.

On a tente également de confectionner des platescultures avec l'agar-agar, mais leur confection est plus laborieuse et plus difficile qu'avec la gélatine. Les difficultés sont de deux ordres : d'abord, la gelec d'agar-agar adhere peu au verre et souvent elle se decolle completement en se solidifiant. Ensuite, de 38° a 40°, la gelée devient solide et l'on ne peut proceder aux dilutions au delà de 40°, car, a une tem perature plus haute, on risquerait de detruire tes bactéries qu'on veut cultiver, pour peu qu'elles soient sensibles.

Il me paraît convenable d'operer toutes ces manipulations en maintenant les tubes plongés dans un
petit bain-marie exactement maintenu a 40°; une
fois l'inoculation faite, on opere rapidement pour
verser l'agar-agar sur la plaque, afin qu'il ne se
soliditie pas dans le tube et qu'il s'etale bien en
surface. Comme l'agar-agar n'a pas grande tendance
a adherer à la surface plane du verre, il vaut mieux
le verser dans de petits cristallisoirs très plats, ou
plus simplement dans de larges verres de montre.
L'emploi des plaques d'agar-agar est surtout indiqué
pour l'isolement des especes chromogènes ou de
celles qui liquéfient la gélatine, car l'agar-agar ne
subit pas ordinairement de liquéfaction

Nous venons d'exposer, avec un peu de details, les divers tours de mains utilises dans l'ensemencement des diverses especes de cultures, il est bien entendu qu'avant de procéder à l'ensemencement d'un sol de culture quelconque, on doit au préalable s'assurer de la sterilite parfaite de la substance nutritive, en la plaçant pendant plusieurs jours dans les conditions de temperature et d'humidité où se fera la culture Toute matière qui subirait un changement quel conque dans sa consistance ou sa transparence devra etre rejetec comme défectueuse, ce n'est qu'à cette condition que les résultats obtenus auront toute la rigueur scientifique désirable

5º Mise en culture — Aussitôt que l'ensemencement est fait, il importe de placer immediatement la culture dans les conditions où on veut l'étudier. Les cultures sur pommes de terre placées dans leur chambre humide peuvent rester à la température ambiante ou être portées à l'étuve d'incubation. L'agar-agar se met toujours à l'étuve, mais à une température inférieure à 40°. Il est surtout destiné à cultiver les bactéries qui ne se développent qu'à une température supérieure à 25°. Les cultures sur gelatine nutritive ne peuvent se faire au dela de 22°, car, au-dessus de cette temperature, la gélatine se liquefie et on perd tout le benefice du milieu solide.

Les plaques destinces au triage des germes, les tubes de culture doivent être placés sous de grandes cloches, ranges de facon à ce qu'on puisse y jeter un coup d'œil sans être obligé de les exposer à l'air Tubes et plaques sont soigneusement munis d'une étiquette numérotée, permettant de se reporter à un registre ou l'on consigne au fur et a mesure les détails de la culture. Les cultures sur serum gelatimise sont sujettes aux mêmes précautions, puis mises a l'etuve d'incubation : elles sont genéralement reservées aux bactèries parasitaires et plus spécialement à celles de la tuberculose.

6º Etude des cultures. - Tandis que, dans les methodes suivies par l'ecole de Pasteur, l'étude des cultures ne comportait guere que l'étude microscopique, dans les cultures sur milieux solides, cette etude doit etre forcement précedee d'une étude generale a l'œil nu. Les bactéries qui se developpent dans un bouillon de culture ne tardent pas à s'y diffuser, et, hors un petit nombre de cas, se contentent de le troubler sans lui donner un aspect caractéristique permettant d'emblée la reconnaissance de l'espèce de culture. Au contraire, les bactéries se développant dans les milieux gélatinisés y produiraient des lésions typiques, pour ainsi dire, dont les caracteres scraient suffisants pour déterminer, sanaller plus loin, un grand nombre d'especes bactemennes. Aux caracteres histologiques spécifiques de l'espece vient s'en ajouter un autre, la notion de la forme prise par l'agglomeration des organismes ou colonie.

Pour proceder avec méthode, on commencera par noter exactement toutes les phases de la cutture, les caractères grossiers de couleur, de forme Pour les tubes, on notera les phenomenes qui se passent a la surface et dans la profondeur du sol nutritif; et pour assurer encore plus de rigueur a son examen, on pourra prendre plusieurs croquis de toutes les phases de la culture; on verra si la gelatine se liquefie ou non, etc., etc...

Nous ne pouvons ici decrire, même rapidement, les diverses formes que prennent les colonies d'inoculation dans les tubes, l'étude seule familiarisera avec ces formes, mais on en prendra quelque idée par l'examen des planches.

L'etude des plates cultures se fera d'abord égale ment a l'œit nu ou a la loupe; mais ici on a l'avantage de pouvoir proceder à l'examen avec le microscope. L'examen a l'œit nu se fait en mettant la plaque sur un morceau de drap noir. Pour l'etude microscopique, on enleve l'appareit d'eclairage d'Abbe et on se sert de petits diaphragmes. On peut ainsi suivre le developpement d'une colonie dans toutes ses phases; ici encore il est indispensable de dessiner les diverses phases d'accroissement de la colonie avec la chambre claire. L'aspect de ces colonies est egalement extrémement varie, et les formes, les plus diverses peuvent être observées.

Nous n'avons que tort peu de choses a dire de l'examen histologique: nous répeterons ici de ne pas oublier de commencer toujours par l'etude de l'organisme vivant et de ne proceder qu'ensuite a des preparations definitives colorees. Pour faire des preparations histologiques extemporances ou définitives, on peut, soit examiner dans la gelatine liquefice de la culture, soit apres avoir dilue les bactéries dans un peu d'eau sterilisée. Nous renvoyons le lecteur, pour les détails, au chapitre ou il est traite de l'étude histologique des bacteries en general.

## D. CULTURE DES BACTÉRIES ANAÉROBIES

Nous avons vu ailleurs comment les recherches de Pasteur étaient arrivées à ctablir une différence fondamentale entre la vie à l'air et la vie sans air; il y a donc des êtres aérobies et des êtres anaerobies : nous avons vu que, entre cesdeux termes extrêmes, existant une catégorie d'organismes qui pouvaient vivre indifféremment d'une vie aerobie ou anaerobie, mais que dans ce cas la réaction sur le milieu était notablement différente. Nous retrouverons cette distinction en pathologie et nous essaierons de demontrer que, la aussi, il y a des bacteries indifférentes, c'est-à-dire pouvant devenir pathogènes dans certaines conditions de milieu, et qui ne le seraient pas autrement

La culture des uncrobes anaerobies ne nous occupera pas aussi longuement que celle des microbes acrobies que nous avons exposée plus haut avec tout les developpements compatibles avec l'importance de cet ouvrage. Ces cultures peuvent comme les autres se faire par les deux grandes méthodes de Pasteur et de Koch, c'est-a dire dans des bouillons ou dans des substances gelatinisées

Deux moyens principaux sont à la disposition de l'expérimentaleur pour cloigner le contact de l'air, le vide et les gaz inertes; mais il est bon de savoir qu'il est presque impossible de faire disparaitre jusqu'a la dernière parcelle d'oxygène libre.

Si l'on se sert d'un bouillon de culture, le procede du vide peut être appliqué de la facon suivante : on place le bouillon inocule dans un ballon dont le col est muni d'un robinet pouvant effectuer une fermeture hermetique conservant exactement le vide puis avec une trompe ou mieux une pompe a mercure on retire l'air aussi complètement que possible, puis on replace le balton dans un bain-marie a 40°. Le bouillon entre en ebulhtion et se débarrasse ainsi totalement de l'air dissous. On ferme alors le robinet et on met en culture. Si on a affaire a des bactéries produisant des gaz par leur développement, il arrivera un moment ou au lieu de vide on aura un gaz sous pression qui pourrait être un obstacle au développement des organismes ; il sera facile par le moyen du robinet de refaire le vide avec la pompe a mercure. Si au contraire les bacteries en culture ne produisent pas cet exces de gaz il sera plus simple de se servir de ballons ettres d'avance fig. 50) et qu'on scellera au chalumeau une fois le vide effectue.

La méthode des milieux solides se prête mieux aux cultures anacrobies; la façon la plus simple de proceder consiste a se servir de tubes d'essais assez longs contenant la gelatine nutritive sur une hauteur d'environ 10 centimetres.

On inocule la gélatine fluide par le procéde des dilutions, et de cette façon les germes qui sont dans les parties inferieures sont tout a fait à l'abri du contact de l'air. On peut aussi fort simplement reconverr la gelatine ensemencée d'une couche de l'emtimetre d'huile stérilisée. Entin, on peut facilement remplacer l'air des tubes par de l'hydrogene preparé a un grand état de purete.

Pour les plaques, le problème est plus ardu et il est rare qu'il soit complétement résolu, on peut placer les plaques sous une cloche soigneusement lutée à sa partie inférieure et dans laquelle on remplace l'air par de l'hydrogène pur.

De toute façon, le milieu qui se prete le micux à la culture des bactéries anaérobies est l'agar-agar addi

tionné de 1 à 2 p. 100 de glucose.

La culture des anacrobies est entource d'un certain nombre de difficultes qui l'empêchent d'entrer dans la pratique usuelle et de devenir un procédé courant; c'est pourquoi nous nous somnies contenté de l'indiquer sans entrer dans beaucoup de details, chacun pouvant appliquer suivant les besoins ces principes généraux s'il est déja familiarise avec les études bac tériologiques.

E. CULTURES PURES. TRIAGE DES GERMES. — ISOLE-MENT DES ESPECES BACTÉRIENNES.

Dans le long expose que nous venons de faire des méthodes usitées pour la culture des bacteries, nous avons suppose chaque espece bacterienne isolec et débarrassée de ses congeneres. Il nous reste maintenant à étudier comment on arrive à isoler les unes des autres les diverses bacteries et comment par les opérations avant pour but le triage des germes, on arrive à la confection des cultures pures.

Il faut d'abord être penêtré de cette loi générale, qu'il est extrêmement rare que les diverses matières destinées à l'ensemeucement ne contiennent qu'une seule espece de bacteries, et en toute occasion on ne pourra être assuré de la pureté d'une culture, que si on a procédé à une séparation méthodique des germes.

Comme la pureté d'une culture était corrélative de ce triage, c'est à l'asteur qu'on doit les premiers procédés pratiques pour l'effectuer. Deux methodes sont surtout usitées pour les cultures dans les bouillons; les cultures par fractionnement et les cultures par difution.

Dans les cultures par fractionnement on procede de la façon suivante : apres avoir ensemencé un milieu nutritif avec la substance à étudier et apres que le developpement des organismes qui y sont contenus paraît s'être effectué, ou prend une goutte de la cuiture avec une pipette capillaire et on la porte dans une nouvelle portion de bouillon stérilisé, et on répète plusieurs fois cette opération; par ce procede il arrivera un moment où une seule espece bacterienne sera introduite dans le milieu nutritif. On admet genéralement que l'espece que l'on arrive ainsi à isoler n'est pas celle qui presentait au debut le plus grand nombre d'individus dans la substance inoculée, mais bien celle dont le developpement est le plus rapide; moins une bactérie mettra de temps a se diviser, plus elle sera facile à isoler par ce procedé.

La methode des cultures par dilution se propose d'arriver à ensemencer un milieu nutritif avec un seul germe, c'est une méthode qui, sans être parfaite, est beaucoup plus précise et sujette à moins d'aléa que la méthode par fractionnement C'est celle qui fut d'abord utilisée par Miquel dans ses recherches statistiques sur les germes de l'air.

Voici comment on procede : une goutte de la culture impure est placée dans 30 centimetres cubes d'eau stérilisée placée elle même dans un récipient stérilisé; on agite bien pour mélanger, puis avec une pipette sterilisee on prélève un demi à 1 centimètre cube qu'on place dans une même quantité d'eau sterilisie (30 centimetres cubes), puis on fait avec ce second liquide une nouvelle dilution dans 30 centimètres cubes du même liquide. On a ainsi une liqueur dans laquelle les germes sont très espacés. Cette dernière dilution est enfin ensemencée par gouttes dans des bouillons de culture. En procedant ainsi on obtient des cultures ne contenant habituellement qu'une seule espèce bactérienne, mais on voit de suite le defaut de ces méthodes, on n'est jamais sûr d'avoir fait un nombre suffisant de dilutions afin d'arriver au germe unique par goutte de liquide, et il devient nécessaire d'ensemencer un nombre considérable de vases à culture. Cela ne peut guère se faire que si on jourt d'une grande installation et ces procédés restent l'apanage des laboratoires officiels bien outillés. Malgre toutes leurs imperfections, ces procedés ont etc pendant longtemps, les seuls connus, et, encore nujourd'hui, ils doivent être conserves pour un certain nombre de cas auxquels ils sont sculs applicables.

Autant le triage des germes est une operation

longue et déheate par les methodes dont nous venons de parler, autant il est simple et facile par la methode des plates-cultures.

Nous avons dit plus haut comment on s'y prenait pour confectionner ces plates cultures, nous n'y reviendrons pas ; nous allons voir ici comment ce procéde permet l'isolement des germes bactériens.

C'est genéralement environ vingt-quatre heures après la confection des plaques, qu'on commence à voir apparaître dans la gélatine les petits points qui vont constituer les colonies; chaçune de ces colonies constituera d'emblee une culture pure et si la dilution a été suffisante, ces diverses colonies seront assez espacées les unes des autres pour pouvoir être facilement enlevées separément de dessus la plaque. On comprend comment une colonie ainsi isolée peut devenir le point de depart d'une culture pure en masse, car il suffit pour cela de la transporter dans un bouillon stérilise ou dans un tube muni de substance gélatinisée.

Si l'on avait des raisons pour émettre des doutes sur la pureté des colonies, il suffirait de recourir avec l'une d'elles a une nouvelle série de plates cul tures, de sorte qu'on aurait la certitude absolue que chacune des colonies n'a eu pour origine qu'un seul germe.

Hn'est pas toujours facile d'enlever sur la plaque des bactéries appartenant à une scule colonie; cette opération doit se faire sous le nucroscope et elle nécessite une certaine dexterité que l'on n'acquiert qu'apres un long apprentissage. La figure 109 représente

Lop gateur so livrant a ce travail. On place la plaque sur la platine du microscope, et, une fois qu'on a frouve la colonie à inoculer, on saisit de la main droite une aignille de platine stérilisée qu'on tient comme une plume a cerire, on choisit de préference un til de platine assez fin, legerement erochu à son estrémite. On appuir l'annulaire et le petit doigt de la main droite sur la platine du microscope pour donner de l'assurance à la main et un avance la pointe de l'aignille sous la microscopa. Comma on se sert d'un faible grossissement, on a toute la place voulge pour l'operation; la difficulte consiste surtout dans le renversement des images, qui amene, surtout au début, une certaine gaucherie dans les maneruvres; on cherche alors, par de petits mouvements, a arracher une parcelle à la colonie étudiée, travail qui est souvent assez laborieux

Lorsqu'on est parvenu à enlever tout ou partie de la colonie, on mocule immédiaten ent un tube à gelatine, après s'etre assuré qu'aucune autre colonie voi sine n'a été touchée pendant les investigations avec l'aiguille.

Cette méthode est sans contredit la plus parfaite que nous connaissions pour le triage des germes et c'est à elle qu'on aura souvent recours. Malheureusement son emploi est timite par cofait que do nombreux germes ne se développent pas dans la gélatine dans les conditions de temperature auxquelles on est oblige d'operer. Une fois le triage et l'isolement des germes opère par ce procede. La culture pure n'est plus qu'un jeu, on pourra la faire, soit dans des bouil-



lons, soit dans des milieux gélatinisés suivant les nécessités de l'espèce qu'on aura à étudier et d'après les règles exposées plus haut.

## CHAPITRE IV

## EXPÉRIENCES SUR LES ANIMAUX

Dans les chapitres qui précèdent nous avons étudié en détail les procédés qui permettent de reconnaître et de cultiver les bactéries : lorsqu'on fera des recherches de bactériologie botanique, si l'on veut se contenter d'étudier une espèce en elle-même, on pourra s'en tenir là. Si au contraire on travaille dans un but d'application médicale, si on veut établir le rôle pathogène d'une espèce bactérienne, il faudra parcourir une étape de plus, la reproduction experimentale de la maladie supposée causée par l'organisme qu'on étudie.

Une difficulté se présente dès le début dans l'interpretation des faits observes, difficulté que l'expérimentateur ne devea pas perdre de vue pour ne pas ceder à la tentation de generaliser trop hâtivement ses conclusions. L'expérience sur l'homme nous est interdite et force nous est, de nous rejeter sur les animaux; or, l'on sait fort bien que la résistance aux bacteries est un facteur des plus variables, soivant les espèces ani nales et que tirer des conclusions de l'animal à l'homme est toujours fort risqué. Pour que les conclusions soient inattaquables, il faut que l'espece animale choisie soit susceptible de prendre spontanément la maladie étudice et que cette maladie ait avec l'affection similaire de l'homme une parenté clinique et anatomique assez etroite pour qu'on puisse admettre leur identité. Hormis ce cas, et il est malheureusement rare, les conclusions à tirer des expériences sur les animaux seront toujours empreintes d'une grande incertitude; c'est la un fait qui doit toujours être présent à l'esprit pour se garder de substituer un raisonnement plus ou moins vraisemblable à la stricte observation des faits.

Apres avoir ainsi mis l'experimentateur en garde contre les ecueils de cette méthode, disons qu'elle est excellente et peut donner, entre des mains habiles, les plus remarquables résultats. Outre la reproduction expérimentale des maladies, elle est un moyen d'effectuer des cultures pures, elle peut aussi servir à attênuer les virus en passant d'une espèce à l'autre et vice versà.

Le choix des animaux d'expérience devra être réglé sur les principes generaux que nous venons d'enoncer, c'est-à-dire que dans l'etude d'une maladie on devra, autant que possible, choisir une espece susceptible de la contracter spontanement; cela n'est pas toujours possible Ainsi, par exemple, pour le charbon, on ne pourra pas toujours avoir des moutons et des bovidés à sa disposition; on aura alors recours auxanimaux habituels de laboratoire (chiens, chats, cobayes, lapins, souris, rats, poulets, pigeons, grenouilles).

Nous allons decrire successivement d'une façon sommaire les divers procèdes expérimentaux employés couramment pour introduire des bacteries dans l'organisme des animaux.

1º Inoculations. Injections entances. La voie cutance est l'une des plus utilisées pour l'experimentation sur les animaux, et il est important d'etre familiarisé avec les divers procédes mis en usage.

L'inoculation peut se faire dans l'épaisseur meme de la peau inoculation endermique) ou sous la peau (inoculation sous-cutanée).

L'inoculation cutanée proprement dite, endermique, se pratique en faisant une petite plaie avec un scal pel sterilise ou des scarifications et en deposant sur la plaie la substance d'inoculation. On peut aussi simplement pratique cune pique avec une aiguille stérilisée, ou un scalpel flambe chargé de la matière a moculer.

On choisira toujours pour le point d'inoculation un endroit pen cloigne de la tete de l'animal, afin qu'il ne puisse pas lecher la plaie, chez les souris et les lapins on chaisit de préférence la base de l'oreille, in faut au prealable desinfecter la peau comme il sera dit plus loin.

L'inoculation sous-cutance est la methode la plussûce et par suite la plus employée, c'est elle qui donne les meilleurs resultats.

Il n'est pas mutile de donner quelques détails sur la maniere dont on s'y prend pour saisar les animaux, les lapins sont facilement saisis par les orcilles et par les membres; étendus sur une table, l'inoculatica est possible cu tous les points du corps.

Les souris sont prises par la queue avec la main gauche et introduites, la tête la première, dans un petit bocal de verre; la tête et le cou de la souris sont dans le bocal, et l'animal ne peut se retourner parce que ses pattes glissent sur le verre. On peut alors le plus facilement du monde leur faire une injection à la base de la queue. Si l'on veut inoculer une souris à la nuque ou à l'oreille, on prend de la main gauche la queue de l'animal, et, avec une pince à branches recourbées tenue entre les doigts de la même main, on saisit la nuque. L'animal étant ainsi immobilisé, on pratique l'inoculation avec la main droite.

Pour les rats, c'est un peu plus difficile, il faut les prendre par la peau du dos avec une longue pince; on les enleve, et on leur place un mors dans la bouche, celui de Ranvier, par exemple, puis on les fixe ensuite sur une planchette d'experiences avec des licelles passées aux pattes et apres le mors. Pour les injecter à la base de la queue on pourra procéder comme pour les souris, mais en ayant soin de placer un couverele lourd sur l'orifice du bocal, de façon que l'animal ne puisse pas se retourner.

Pour les cobayes, il suffit de leur mettre la tête dans un linge et de les placer sur le dos la tête en bas ; ils sont bientôt hypnotises et ils ne bougent

presque plus pendant les opérations.

Il est ordinairement inutile d'endormir les animaux pour les inoculations simples, onn'a recours au chloroforme que pour les opérations sérieuses. Quel que soit l'animal choisi, les precautions préliminaires a prendre avant de pratiquer l'injection sont toujours les memes. On commence par couper avec des ciseaux courbes les poils de la région, au besoin on les rase, on lave ensuite la place au savon, au sublime, a l'alcool et a l'éther, puis on termine en cau térisant légerement, avec une baguette de verre chaussée, le point où se fera l'incision de la peau.

Pourfaire l'inoculation, on fait sur le point cautérisé une petite incision avec un bistouri stérilisé, puis avec un stylet flambé on fait un trou dans le tissu conjonctif dans lequel on insinue la substance à inoculer (culture, fragment de tissus) en la poussant profondement.

Pour injecter les liquides on a recours aux seringues à inoculations; il y a de nombreux modèles de ces instruments:

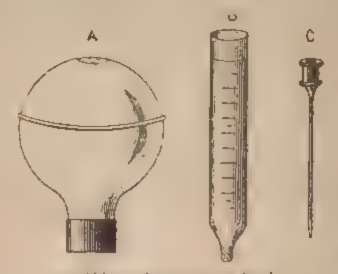
La seringue de *Pravaz* peu convenable, car elle est difficile a stériliser.

La seringue de *Pasteur*, dont le piston formé de deux petites rondelles de cuir peut être changé à chaque opération

La seringue Chamberland destinée surtout aux vaccinations animales et utile sculement quand on a un grand nombre d'inoculations à pratiquer.

La seringue de Aoch, entierement en verre et ca metal; le piston est formé d'une meche de coton cu d'amiante qu'on peut renouveler chaque fois qu'on se sert de l'appareil. Le tube de verre est visse sur la partie métallique et le joint rendu hermétique par l'interposition d'une rondelle de liege. Les seringues sont stérilisées à l'air sec entre 140 et 160° pendant deux heures; avant d'aspirer le liquide, on mouille le piston avec de l'eau sterilisée.

Le même auteur a fait construire une seringue sans piston (fig. 110), où la propulsion du liquide s'obtient par l'intermédiaire d'un petit ballon de



A. Bahor de caoatchear B. Corps de la seringue gradue; C. — A guille.

caoutchouc qui peut s'adapter au corps de la seringue dont il est separe par un robinet.

Tout médecin est familiarisé avec l'usage de la seringue a injections hypodermiques dont le maniement est des plus simples. Pendant que l'animal est maintenu immobile, on fait un pli a la peau avec le pouce et l'index de la main gauche, puis on enfonce l'arguille canule de la seringue a la base de ce pli; jorsque par les mouvements imprimes à l'instrument on reconnaît qu'on est dans le tissu cellulaire sousculané, on pousse doucement l'injection. Pour les

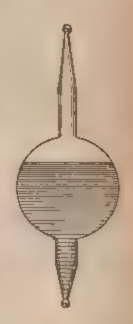
souris, on ne peut faire de pli a la peau et on pique directement en traversant obliquement les teguments.

Injections intra veineuses. On peut introduire les substances à injecter directement dans le système veineux, à condition d'operer sur des liquides, car autrement on risquerait de voir se former des cai

bolies pouvant amener la mort rapide de l'animal. L'injection intraveincuse peut se faire au pli de l'aine chez les cobayes, mais chez les lapins elle se fait a l'oreille avec

la plus grande facilité.

Un aide maintient le lapin, l'opérateur cherche par transparence la grosse veine de l'orcille; on choisit un endroit pres de la base, on coupe les poils on antiseptise la peau. Avec une pince fine on fait un tres petit pli a la peau en ayant soin de ne pas prendre les parois de la veine, et l'on enlève un tout petit fragment de peau avec des ciseaux courbes, la veine fait fortement saillie, il est alors facile d'y faire pénètrer la canule de la seringue en la dirigeant exactement dans le sens de la veine,



ris. 111. Petite ampost e scellee, rempi e de su sterrisce, desti nec a dimer les entures sur gentures sur genture pour factions.

ce qu'on reconnaît a ce qu'elle s'y meut librement.

Dans les injections intra venicuses, il faut eviter avec soin l'introduction de l'air qui peut provoquer la mort subite de l'animal en expérience; et il est bon, si l'on veut introduire une quantite notable de liquide, de se servir d'eau salée a 0,75 p. 100 au lieu d'eau distillee.

Injections dans les caertes naturelles. - Chez les grenouilles dont on se sert peu, à cause de leur basse température, peu favorable au développement des bactéries, on peut faire des injections dans le sac lymphatique. Pour cela, on souleve la peau du dos avec une pince line, et on pique à la base du pli avec la canule de la seringue de Pravaz; souvent il suffit de piquer la peau et de faire penetrer dans le sac lymphatique le hout d'une aiguille chargee de la substance d'inoculation.

L'inoculation dans la chambre antérieure de l'œil du lapin constitue une methode d'infection tres sure qui a éte employée surtout pour les inoculations de la tuberculose. Baumgarten a fondé sur l'emploi de ce procede une methode de culture pure du bacille de la tuberculose, en procédant a des inoculations en série, au bout de cinq a six animaux inoculés, on arrive à n'avoir plus que des bacilles tuberculeux. Le grand avantage de cette méthode réside dans la possibilite, vu la transparence de l'organe, d'assister à l'evolution des lésions produites par l'inoculation, On procede a l'operation comme pour une iridectomie. Apres avoir insensibilisé l'œil du lapin avec la cocame, un aide maintient la tete du lapin; l'wil est immobilise avec une pince a dents de souris et attiré en bas; on fait une incision de la cornée dans son tiers supérieur pres du bord de l'iris avec les précautions opératoires et antiscptiques habituelles. Une fois l'humeur aqueuse écoulée, on introduit la substance à inoculer soit avec une pince à iridectomie si c'est un solide, soit avec l'aiguille à boucle s c'est un liquide.

L'inoculation dans l'œil du lapin peut aussi se faire avec la seringue de Pravaz pour les substances d'inoculation liquides; ce procéde est moins bon que le précédent.

Les injections dans les cavités sércuses (plèvre, péritoine, articulations) se font avec les memes precautions et au moyen des mêmes instruments.

L'injection dans le péritoine est la plus facile et la plus usitée: le seul danger est la perforation des viscères intestinaux avec l'aiguille. On peut l'éviter facilement par le procédé suivant : un aide tient l'animal par la tête et le train de derrière; en rapprochant ses mains, il courbe l'animal et place les muscles abdominaux dans le relachement complet; l'operateur fait alors avec la main gauche un plu comprenant toute l'épaisseur de la paroi abdominale, on enfonce la canule à la base du plu, on lâche alors le pli, et la canule se trouve libre dans le péritoine.

Les injections dans la plevre sont beaucoup plus difficiles sans léser le poumon et chez les petits rongeurs (souris), l'operation est presque impossible.

Pour les inoculations intra-cérebrales. Pasteur enlève, au moven du trepan, une rondelle d'os sur le crâne pour mettre les meninges à découvert, et a l'aide de la seringue de Pravaz, il injecte la matiere virulente à la surface du cerveau. Gibier a indiqué un

moyen d'inoculation cerc brale beaucoup plus simple. Au moyen d'un petit foret, il pratique sur la ligue mediane du crane un petit orifice pouvant admettre une arguille mousse s'ajustant avec la seringue 11 faut avoir soin (ce point est essentiel; de faire la perforation sur la ligne mediane pour passer dans l'espace interhémisphérique et au niveau des circonvolutions frontales pour éviter de blesser le sinus longitudinal supérieur De plus, l'aiguille doit s'arre ter aussitôt apres avoir traverse les os. Ce mode opératoire permet d'opérer les chiens sans les attacher et sans chloroforme, une simple pigure de morphine à la base de l'oreille suffit avec la museliere. Pour les rats et les souris, il suffit d'inoculer avec l'aiguille ordinaire qui traverse facilement les os du crâne de ces animaux.

Dans toutes les injections à la seringue, il faut tenir un grand compte du volume de l'animal; c'est ainsi que, chez les souris par exemple, l'injection d'une seringue entiere est une quantite colossale qui correspondrait chez l'homme a plusieurs litres de liquide, ce sont la, on le voit, des causes d'erreur dont il faut se garer sous peine de voir les resultats se fausser singulierement, par suite des accidents provoqués par l'injection elle-meme.

2º Ingestion par le tube digestif. — On a genéralement recours a ce procede pour se rapprocher autant que possible des conditions naturelles d'infection. Mais on doit tenir compte de l'action destructive du sue gastrique, a laquelle beaucoup de microbes adultes ne resistent pas, aussi doit-on faire ingérer aux animaux des bacteries adultes, et des bacteries en sporulation.

Pour les petits animaux (lapins, cobayes) on se sert de la sonde resophagienne. Chez les lapins, l'introduction de la sonde ne souffre ancune difficulte; chez les cobayes, il faut user d'un artifice, on met entre les incisives un petit morceau de bois perce d'un trou a travers duquet on passe la sonde de sorte que l'animal ne peut la couper avec ses dents.

Pasteur, dans ses expériences sur l'infection spontance dans la maladic charbonneuse dite sang de rate, arrosait le foin et les aliments destines aux au maux avec des cultures pures du bacillas anthracis

Koch plaçant les produits de culture dans un fragment de pomme de terre creuse d'une pelite cavité; il recouvrait avec un autre morceau de pomme de terre et le tout était introduit jusque dans l'arrièrebouche à la base de la langue.

Tels sont les procèdes generaux employes pour l'infection par les voies digestives; il y a de nombreuses variantes, suivant les cas particuliers, par exemple, la methode de Koch dans le cholera. Ces methodes spéciales seront décrites avec les maladies auxquelles on les applique principalement.

3º Inhalations — Ce procede est employe surtout pour les moculations tuberculeuses et pneumoniques. Le plus simple est d'enfermer les animaux dans des boîtes dont on infecte l'almosphere en y pulverisant des liquides tenant en suspension les germes qu'on

veut inoculer. Il est prudent de prendre de rigoureuses précautions pour soi même, en faisant ces inhalations, et nous pourrions eiter des exemples d'infection chez l'homme, survenue au cours d'experiences et dont l'origine n'était pas douteuse. La methode la plus parfaite pour ces inhalations consiste à tracheotomiser au prealable les animaux en experience, et a faire les pulvérisations au niveau de la canule.

4º Autopsie des animaux expérimentés. — Les autopsies des animaux inoculés doivent être faites tres completement et avec le plus grand soin, afin d'y constater toujours l'organisme, cause de l'infection, et de pouvoir le cultiver de nouveau à l'état de pureté et le reinocaler, le rôle pathogene d'une bacterie ne pouvant en effet être établi que par cette succession d'opérations

Le cadavre de l'animal est fixe sur une gouttière ; il est soigneusement lavé, desinfecté et monde avec une solution de sublimé ; les instruments auront éte stérifisés par la chaleur.

En regle genérale, on commencera par examiner le point d'inoculation, on coupera les poils avec des ci seaux sterilises et on notera avec soin les hemorrhagies, les suppurations locales ainsi que les œdemes ou toute autre particularite. On ouvre ensuite l'abdomen et le thorax avec des instruments sterilises; pour chaque organe on se servira d'un nouveau couteau ou scalpel n'ayant pas encore servi; chaque organe est d'abord lave soigneusement au sublime, puis incise avec des ciseaux ou un scalpel stérilisé.

Au fur et à mesure, on recueille les sucs et les produits de grattage avec des pipettes capillaires flambées ou avec des aiguilles, et on mocule immédiatement des tubes de gélatine, d'agur-agar, des pommes de terre, etc.

Si l'on veut obtenir du sang returé directement des vaisseaux, on fait à une veine une petite incision avec des ciseaux stérdisés et on introduit par l'ouverture une pipette flambée, une aiguille à inoculation ou à boucle, l'aiguille d'une seringue de Prayaz.

Une fois la dissection terminée, on conserve les organes dans l'alcool absolu pour l'examen ulterieur; on peut aussi faire des coupes fraîches par la congélation; nous avons ailleurs insisté sur ces procedes,

Une fois le cadavre inutile, il faut le faire disparaître pour éviter les accidents, le meilleur moyen consiste à le brûler, puis, immédiatement après, on désinfecte ses mains et les instruments.

Pour les microbes très virulents, comme le charbon, par exemple, on ne prend jamais trop de précautions et on peut se servir, pour éviter les piqures, de gants de caoutchouc qui protègent bien la surface de la peau et empéchent des inoculations malheureuses par les écorchures qu'on peut avoir.

• -•

# LIVRE QUATRIÈME MALADIES CAUSÉES PAR LES BACTÉRIES

### CHAPITRE PREMIER

# INTRODUCTION A L'ÉTUDE DES BACTÉRIES PATHOGÈNES

Il n'existe pas dans l'ensemble de la doctrine médicale une question qui ait intéressé les pathologistes au même degré que celle de l'origine et de la cause des maladies infectiouses; c'est la, sans contredit, un des chapitres les plus importants de la pathologie génerale et il n'y a pas lieu de s'etouner de voir de sicele en siècle les hommes les plus éminents chercher a scruter le secret de la nature et mettre en lumière tantôt les faits les plus saisissants, fantôt les plus ingénieuses hypothèses. Les discussions les plus intéressantes ont éte soulevées, souvent avec une incroyable passion, sur ce sujet brûlant, et il ne sera pas inutile, avant d'étudier les maladies générales envisagées au point de vue moderne, de passer une revue rapide des étapes successives parcourues par la science, toujours à la recherche d'un idéal, recherche féconde, qui, si elle ne nous a pas jusqu'ici fait entrevoir la vérité dégagee de tout mage, a du moins enricht la pathologie d'une immense moisson de faits.

On peut dire qu'il n'est pas une seule école médicale qui n'ait cherche à donner à l'origme des maladies infecticuses, une explication conforme aux doctrines qu'elle professait; mais l'idée la plus ancienne et la plus enracinée etait celle de la spontanéité des maladies infectiouses. On faisait jouer a l'encombrement, aux privations, à la misere, au surmenage et au manque d'hygiene, un role prepondérant; l'organisme fatigu's par toutes ces causes de debilitation allait en s'affaiblissant, et devenant malade. Ces idées ont traverse les siecles et le temps n'est pas éloigné ou un professeur de pathologie genérale de la faculté de Paris, Chauffard, soutenait encore la spontancité des maladies infectiouses. Le talent et l'ardour avec lesquels cette manière de voir fut défendue trouvent leur explication dans la préorcapation légitime des medecius et chuiciens éminents qui la soutenaient, de ne pas laissez le mala le, realité pratique, s'effacer devant une entité, la maladie; nous allons plus loin retrouver cette idee du terrain, qui, meme avec les conceptions scientifiques modernes de l'infection, doit encore occuper une place prepondérante dans la pathologie générale.

A côté de la doctrine de la spontaneité, s'élevait celle de la spécificité des maladies infectieuses ; cette notion plus évidente que la première était couramment acceptée ; malgré son évidence, elle faillit être renversée par des decouvertes scientifiques qui, en raison de leur importance, prirent un essor considerable et menacerent l'existence de ce qu'il y avait de réellement conforme à la vérité dans les vieilles doctrines scientifiques.

Les progres de l'anatomie descriptive, la creation par Bichat de l'anatomie générale, les idées de Broussais. les admirables recherches de Laënnee et de Cruveilhier inspirérent l'école organicienne; la lesion anatomique prit la place la plus importante, laissant dans l'ombre et l'oubli la cause réelle de la maladie. Mais l'école anatomo pathologique ne tarda pas à être au bout de son essor, car la lésion ne pouvait tout explique r, surtout dans ces eas si nombreux où la mort arrive avec des lesions organiques presque insignifiantes.

Les doctrines microbiennes ont en ce bienfaisant effet de ruiner pour jamais l'idee de la spontanéité des maladies infectionses et de rétablir, a la place qui lui convenait, celle de la specificite. Malgre quelques precurseurs, qui furent plus prophetes qu'observateurs, par exemple Robert Boyle cité plus haut, c'est à Pasteur que revient incontestablement I honneur d'avoir donné une base scientifique a la doctrine de la spécificité, par l'assimilation des maladies infectionses aux fermentations.

Il s'en faut que la theorie microbienne des ma-

ladies soit adoptée par tous les medecins; nombre d'esprits éminents la repoussent encore; et entre les partisans convaincus et les ennemis declares, il y a place pour la foule des sceptiques. Sans doute, il servit dangereux et illusoire de considerer la doctrine bacteriologique comme une verité absolue, qui ne pourra etre detruite par les recherches de l'avenir; les enthousiastes qui bui attribuent une telle portee sont sans doute à côté de la vérite, et il faut bien espérer qu'il y aura encore a glaner pour les travailleurs futurs dans le vaste champ de la pathologie gen rale; mais si on vient a comparer cette doctrine avec les autres theories qui ont été imaginées pour expliquer l'origine des maladies infecticuses, on ne peut pas ne pas convenir que l'hypothèse microbienne. si tant est que ce ne soit qu'une hypothese, est celle qui rend compte du pius grand nombre de faits.

Les blastèmes, les miasmes sont des vues de l'esprit, des expressions vagues qui ne repondent à rien de langible et de scientifique, qui ont pendant des siccles devoye et fait errer la saine doctrine medicale; au contraire l'idee que les yirus ne sont autres que les bretéries, leurs germes ou les substances secrétées par ces organismes, à jete un jour celatant sur le pathologie, en même temps qu'elle à amene des resultats pratiques dont l'importance est immense.

Pasteur, par une serie d'expériences tres habitement conduites, est arrive à démontrer que chez l'individu vivant, à l'état normal, le sang ne contient pas de germes de bactéries. Nous avons insiste dans un precèdent chapitre sur le procede qu'il avait emplaye pour extraire le sang des vaisseaux sans lui faire subir le contact de l'air impur; ce sang, conservé dans des matras en présence de l'air pur reste indefiniment sans altération; il se putrélie au contraire tres rapidement des qu'il a eté mis au contact de l'air ambiant : c'est de ce point de départ que sont nées les conceptions médicales nouvelles sur les maladies infectieuses.

L'organisme est fermé de toutes parts hermétiquement; et normalement, il ne porte pas en lui des germes de maladie; cette barrière naturelle vientelle, par suite d'une cause accidentelle, à être franchie, la lutte commence entre l'individu et le germe; l'issue du combat dépendra du degré de résistance reciproque de chacun des deux êtres en présence.

Les objections n'ont pas manqué a cette manière nouvelle d'envisager l'infection. Richard Lewis admet que le sang et tous nos organes sont à l'état normal peuplés de germes; l'individu tombe t-it malade, ces germes trouvant un milieu favorable à leur existence se développent et prennent la forme de bacilles, spirilles, coccus, etc. Les bactéries ne sont donc pas la cause de la maladie, mais un épiphénomène, un accident. Les experiences de Chauvean et de Pasteur sur la filtration des virus et du sang charbonneux ont réduit au neant cette théorie qui n'était qu'une grossière regenération de la doctrine des miasmes

Il existe une autre objection beaucoup plus sérieuse, et qui a ête defendue avec une incontestable autorité par les pathologistes les plus éminents, tels que Naegeli, le professeur Peter et Robin; d'après eux, il n y aurait pas de bactérie spécifique pour chaque maladie, et un inicrobe quelconque deviendrait pathogene en passant dans le corps d'un individu ma lade. Les bacteries ne constituent pas la maladie, elles ne sont que les agents de transport du virus.

Il est impossible de méconnaître la valeur de cette objection, dont les auteurs font preuve d'un sceptieisme scientifique très favorable aux progres de la science, sans doute nombre de bacteries pathogenes ne different en rien, morphologiquement, d'autres bacteries inoffensives, sans doute on n'a presque jamais trouve dans l'air de germes nocifs ou meur triers; mais comme les proprietés virulentes se transmettent par la culture in vitro a un grand nombre de génerations successives, il faudrait deja admettre que la bacterie, rendue nuisible par le contact avec un organisme malade, a en même temps acquis la puissance de transmettre a sa descendance par l'hérédité ses proprietes pathogenes, ce qui est dejà une grande concession. D'autre part, jusqu'à present l'objection ne peut temir que pour les barteries morphologiquement identiques, car il n'y a pas encore d'exemple d'une maladie microbienne connue determinee par des bacteries morphologiquement differentes. Les fameuses experiences de Büchner, qui pretendait avoir vu le bacillus subtilis du foin devenir viculent et se transformer en bacille charbonneux, ne reposent que sur une erreur grossiere d'observation, et ne tiennent pas devant l'ana lyse.

Nous ne reviendrons pas iei sur la possibilité de la

naissance des germes aux dépens des eléments de nos tissus, celte question ayant été traitée avec tous les developpements qu'elle comporte au chapitre des générations spontanées.

Nous avons plus haut appelé l'attention sur ce fait que la présence d'une bactérie ne suffit pas à détermmer une maladie, il faut encore qu'elle tombe dans un milieu approprié à son développement; que deviendrait le grain de blé sans la terre où on le seme? Nous touchons ici au point faible des doctrines microbiennes et, en juge impartial, nous nous faisons un devoir de le mettre en lumière. Que devient toute cette belle théorie du microbe pathogène, s'il faut pour qu'il puisse produire la maladie que l'in dividu soit dejà malade? C'est ici le triomphe de ceux qui yeulent que les bactéries ne soient qu'un accessoire, sorte de comparses dont la présence est nécessaire sur la scène, mais qui ne prennent aucune part à l'action qui se deroule.

Il faut savoir ici se garder de toute exagération; les conditions extérieures qui interviennent pour augmenter la receptivité de l'individu et favoriser l'evolution du microbe ne constituent pas la maladie, elles ne font que créer une opportunité morbide, c'est ainsi que la misère, l'encombrement, la mau vaise hygiène, le surmenage, créent un terrain favorable au développement de la tuberculose; l'acclimatement dans les villes, des individus venus de la campagne, crée un milieu propice à l'invasion du germe typhique; il serait inutile de multiplier ces exemples, et si l'on y joint l'influence des milieux, on

a le trépied sur lequel repose la conception moderne des maladies infectieuses : un germe animé, un terrain favorable a son développement et un milieu extérieur favorisant par divers procédés chalcur, froid, humidité) l'eclosion de la maladie.

Ces considérations théoriques sur la doctrine des germes vivants dans les maladies infecticuses, ne seraient qu'une étude aride et stérile, si l'on ne plaçait en regard, pour les justifier en quelque sorte, les

résultats obtenus par leur adoption.

On peut sans être taxé d'exagération affirmer que les avantages recueillis de l'application des idées microbiennes ont été immenses, aussi bien dans le domaine théorique que dans la pratique. Outre la clarté que cette doctrine a jetce sur l'étiologie des maladies infectiouses, outre les notions exactes qu'elle nous a données sur l'infection, sur la contagion, elle a en les résultats thérapeutiques les plus brillants. Dans la chicurgie, dans l'art des accouchements, elle a produit une véritable revolution qui s'est traduite par une diminution inespérée de la mortalite des accouchées et des opérés. L'emploi de la methode antiseptique a banni des salles d'hôpital la septicémie puerperale et tous les accidents des plaies autrefois si communs, tels que pourriture d'hôpital, gangrène, infection purulente, etc., qu'on ne rencontre plus qu'à l'état d'exception; si bien que pour la génération médicale qui grandit à l'heure actuelle. toutes ces terribles complications, survenant chez les opérés, ne seront connues que par la lecture des livres, et qu'il sera sans donte donné à un bien petit nombre de les voir encore assaillir les blessés et décourager les efforts des chirurgiens

Les hommes qui, avec Pasteur, ont soutenu les idées mit robiennes, malgré les objections doctrinales dont elles sont susceptibles, et malgré la violente opposition d'une partie du corps médical, ont droit sans contredit à la reconnaissance des peuples. Il n'est peut-être pas de plus touchant hommage rendu à ces bienfaiteurs de l'humanité, que la lettre suivante, adressée à Pasteur par un homme qui a été l'un des premiers à comprendre et appliquer la méthode au tiseptique, le chirurgien Lister.

Edimbourg, 10 fevrier 1874.

#### « MON CHER MONSIEUR,

Vonlez vous me permettre de vous offrir une brochure que je vous envoie par le même courrier, et qui cend compte de quelques recherches sur un sujet que vous avez entouré de tant de lunière : la théorie des germes et la fermentation. J'aime a croire que vous pourcez lire avec quelque intéret ce que j'ai cerit sur un organisme que vous avez le premier étudie dans votre Mémoire sur la fermentation appelée la tique.

ont jamais passé sous vos yeux. Dans le cas ou vous les auriez lues, vous avez dû y trouver de temps en temps des nouvelles du système antiseptique que, depuis ces neuf dernières années, je tàche d'amener à la perfection.

dresser mes plus cordiaux remerciments pour m'avoir par vos brillantes recherches, démontré la vérité de la théorie des germes de putréfaction, et m'avoir ainsi donné le seul principe qui pût mener à bonne fin le système antiseptique.

« Si jamais vous veniez à Edinbourg, ce serait, je crois, une vraie récompense, pour vous, que de voir à notre hôpital dans quelle large mesure le genre humain a profité de vos travaux. Ai-je besoin d'ajouter quelle grande satisfaction j'éprouverais à vous montrer ici ce dont la chirurgie vous est redevable.

# « Joseph Lister, »

La découverte de l'attenuation des virus a joint aux résultats humanitaires des résultats économiques importants; et si la méthode des inoculations preventives n'a pas encore éte fructueusement appliquée chez l'homme, elle a pleinement réussi chez plusieurs espèces animales. Les vaccinations contre les mala dies charbonneuses, le rouget du porc, le choléra des poules, ont rendu un immense service à l'industrie de l'élevage, qui a vu en grande partie se supprimer le tribut que les troupeaux payaient à ces maladies meurtrières.

Il ne nous reste plus, pour terminer cette vue d'ensemble sur la pathologie bactérienne, qu'à synthétiser en quelques lignes le mode d'action des bactéries sur l'organisme et les lésions générales qu'elles produisent. Par quel mécanisme, les bacteries introduites dans un organisme en état de réceptivité morbide, determinent-elles la maladie? Agissent-elles comme des parasites? Empoisonnent elles par leurs déchets organiques?

Voyons d'abord succinctement quels sont les caractères du parasitisme. On donne le nom de parasites, a des êtres vivants qui habitent à la surface ou dans l'intérieur d'autres organismes, et qui se nourrissent de leur substance (de Bary), si un parasite arrive à soustraire à son hôte, pour sa propre consommation, des substances indispensables à la vie de celui-ci, il occasionne des troubles physiologiques qui constituent la maladie. En fait de parasitisme il y a une distinction importante à établir; il y a des parasites obligatoures; ce sont ceux dont la vie est impossible en dehors de l'organisme qui lui sert de substratum. D'autre part, il existe des parasites facultatifs, qui peuvent vivre en dehors de l'être vivant qui leur donne ordinairement asile, et qui peuvent même pulluler dans des milieux purement artificiels.

Trouvons-nous dans les bacteries pathogenes un organisme dont l'existence releve du parasitisme? Evidemment non! it n'y a pas paroni les bactéries pathogenes une seule espèce qui soit rigoureusement parasitaire; car la plus parasite des bacteries, celle du charbon, n'est encore qu'un parasite facultatif, puisqu'elle n'accomplit pas dans l'organisme attaqué tous les stades de son évolution, et qu'elle peut prospèrer dans des milieux artificiels, tels que bouillons, gélatine, pommes de terre, etc.

La théorie des *ptomaïnes* a été saisie avec empressement par les adversaires du pouvoir pathogene des bacteries; mais, pas plus que la doctrine parement parasitaire, elle ne peut rendre compte de tous les faits observes, en effet, le bacille du charbon qui peut être pris comme type des bactéries pathogènes, ne secrete pas de plomaine; en filtrant du sang charbonneux, on peut miecter une grande quantité de hquide filtre, sans produice d'accidents, tandis que l'inoculation de la plus petite parcelle de la substance restee sur le filtre determine un charbon mortel. Ouel est donc le mécanisme intime de l'infection? Une fois les bacteries introduites dans l'économie, si elles trouvent un milieu favorable, la lutte s'engage; leurs movens d'action sont la faiblesse et la réceptivité morbide de l'individu envahi, leur multiplication, leur parasitisme et les poisons qu'elles peuvent sécréter; l'organisme attaque cherche a se defendre par une suractivité fonctionnelle de ses cellules dont la première consequence, presque fatale, est un phenomene clinique commun, la flèrre; si les bacteries triomphent, c'est la mort; si l'individu l'emporte, c'est la guérison qui est l'issue de la lutte, dont on sort toujours plus on moins affaibli, et par cela même expose à tous les accidents de la convalescence.

Envisagées à un point de vue général, les lesions produites par les bacteries, peuvent se ranger dans deux grandes classes : les lésions mécaniques caracterisces par les infarctus ou les embolies; les lesions irritatives, amenant Finflammation, la mortification

des tissus, etc.

Les conditions pour qu'une bactérie soit déclarée pathogène ont eté bien fixées par Koch, elles sont les suivantes :

1º Il faut que le microbe en question ait été trouvé soit dans le sang, soit dans les tissus de l'homme ou de l'animal malade ou mort de la maladie;

2º Le microbe cultivé en dehors du corps de l'animal doit être reproduit in vitro pendant plusieurs générations successives, de façon à obtenir le microbe spécifique pur de toute autre matière provenant du corps de l'animal qui l'a primitivement fourni.

3º Le microbe ainsi purifié par des cultures successives, réintroduit dans le corps d'un animal sain, mais sujet à la maladie, doit reproduire chez cet animal, la maladie avec ses symptômes et ses lésions caractéristiques.

4º Enfin, on doit constater que dans l'animal ino cule le microbe s'est multiplie et se retrouve en nombre supérieur à celui de l'inoculation.

Y a-t-il beaucoup de bactéries pour lesquelles cette démonstration complète soit faite? Certes non; et, en ce qui concerne l'homme, il en est deux seulement, celle du charbon et celle de la tuberculose.

Derniere question: la distinction absolue entre les bactéries pathogenes et les bactéries non pathogènes est-elle legitime? En se plaçant à un point de vue général, cette division, qui est banale et presque universellement acceptée, est cependant fausse et pleine d'ambiguite. En effet, l'experience est la pour montrer qu'une bacterie qui est pathogène pour une espèce animale, ne l'est pas pour une espèce voisine;

d'absorption ou avec les conditions dans lesquelles on place l'animal en expériences, par exemple, le lapin prend le charbon moculé, il ne prend pas le charbon spontané, la poule ne prend le charbon que si on la refroidit : et si, une fois infectée, on la laisse se rechauffer, le bacille n'est plus pathogène. On voit donc que l'action pathogenque d'une bactèrie est loin d'être absolue, et nous retrouvons ici cette question capitale du milieu, notion, d'ailleurs, dont l'essence même nous échappe.

L'idee de la specificite absolue d'un microbe pathogène, donne également heu à des reserves formelles Une bacterie n'est specifique d'une maladie, que chez certaines especes animales, et dans des conditions determinées. Selon nous, c'est la nature des lésions, qui determinera la spécificité pathogenique, une bacterie sera specifique, lorsque, introduite dans des organismes differents, mais favorables à son developi ement, elle produira des lésions

identiques, soit du sang, soit des organes.

Il y a donc lieu, selon nous, de ne pas adopter la division en bacteries pathogenes et non pathogènes; telle bacterie que nous croyons moffensive, ne l'est peut être pas pour certaines especes animales, et nous pensons que toute bacterie peut devenir pathogene, par le fait seul de son introduction dans un organisme dans lequel elle peut vivre et évoluer.

Il est plus conforme au veritable esprit scientifique, de diviser au point de vue pathologique les bacteries en deux grandes classes : les bactéries spécifiques, qui, suivant l'espece animale et l'état de réceptivite de l'individu, donneut heu à des manifestations cliniques variables, mais dont le processus physiologique et les lesions produites sont univoques. La seconde classe, bien plus nombreuse, comprend presque toutes les bacteries et est formée par les bacteries indifferentes. Cette expression à été tres heureuse ment créée par le professeur Jaccoud, qui à, le premier, cherché à faire cette distinction; mais nous lui donnons, quant à nous, une portée plus générale et un sens un peu différent de celui qui lui à eté attribue par le savant chnicien de l'hôpital de la Pilie, puisque, d'après les idees que nous defendons, on peut faire rentrer dans cette classe presque toutes les bactéries.

Tandis que les bacteries spécifiques, produiront des maladies semblables et des lesions identiques, les bacteries indifferentes, tantôt ne produiront rien, tantôt occasionneront les lesions et les maladies les plus variers, mais que l'on peut ranger dans une seule classe, au moins dans l'état actuel de la science bacteriologique, les septicemies. Il est permits de penser que, dans l'avenir, le nombre des bacteries indifferentes ne fe a qu'augmenter encore et que peut être elles absorberont completement les autres, mais il serait cependant temeraire de l'affirmer; car l'histoire de la science est la, pour montrer combien les plus subtils raisonnements et les plus grande probabilités, resistent peu a la simple observation des faits.

identité avec le charbon de Davaine; et les tumeurs du charbon symptomatique n'étaient pour eux que des phénomenes critiques, effort de la natura medicatrix, pour expulser le virus hors de l'organisme. Les travaux de Arloing, Cornevin et Thomas demontrent définitivement la différence radicale qui existe entre le charbon de Davaine et le charbon symptomatique; en isolant le microbe specifique de ce der nier, ils purent le cultiver et l'inoculer, et trancher définitivement le différend.

On admet donc aujourd'hui deux maladies portant le nom de charbon, essentiellement distinctes : l'une est le charbon vrai, sang de rate, charbon bacteridien causé par le bacillus anthracis; l'autre est le charbon symptomatique de Arloing, Cornevin et Thomas, causé par la bactérie qu'ils ont appelée bacterium Chauvæi, en l'honneur de Chauveau. Nous étudierons successivement ces deux maladics, en commençant par le bacillus anthracis, et donnant à cette étude tout le développement compatible avec l'étendue de ce manuel : en effet, bien que le charbon soit la mieux étudiée des maladies bactériennes, elle est la plus ignorée de la majorité des médecins, lacune regrettable, car ce sont les etudes dont il a été l'objet, qui ont operé cette révolution immense en pathologie, qui a fait envisager, comme étant d'origine microbienne, toutes les maladies infectieuses et qui a celairei le mecanisme de leur contagion.

## CHAPITRE III

#### LE CHARBON, LE BACILLUS ANTHRACIS

Synonymie. — Charbon bactéridien. — Sang de rate - Fièvre charbonneuse

Historique. - Au mois d'août 1850, Rayer communiquait à la Société de biologie les résultats de recherches entreprises par lui en collaboration avec Davaine sur l'inoculation du sang de rate. Après avoir décrit les lésions trouvées à l'autopsie des animaux auxquels on avait inoculé du sang charbonneux. c'est-à-dire, tuméfaction et diffluence de la rate, état agglutinatif des globules sanguins, état poisseux du sang, il ajoutait : « Il y avait en outre dans le sang de petits corps filiformes ayant environ le double en longueur du globule sanguin; ces petits corps n'offraient pas de mouvements spontanés. » Rayer et Davaine ne saisirent pas la relation de cause à effet qui unit les petits bâtonnets à la maladie, mais ils sont les premiers qui reconnurent la bacteridie charbonneuse

En 1855, un Allemand, Pollender, qui probablement n'avait pas eu connaissance des travaux de Davaine, publiait un mémoire où il signalait également la présence des bâtonnets dans le sang des animaux charbonneux, il indique l'état agglutinatif du sang et compare les bâtonnets à des vibrions. Sans reconnaître leur spécificité, il va plus loin que Davaine, car, d'après les reactions de ces bacteries par rapport à la potasse et aux acides forts, il les range sans hesiter dans le regne vegetal.

Deux ans apres, Brauell de Dorpat, en 1857, démontre la presence de la bacteridie dans le sang d'un homme qui avait contracté le charbon en faisant des autopsies d'animaux charbonneux. Il constate de plus, que les bâtonnets ne sont pas le produit de la putrefaction, mais existent déjà dans le sang avant la mort. Cependant une erreur grave est a relever dans le travail de Brauell : ayant examiné du sang charbonneux plusieurs jours après la mort, il y trouva des bâtonnets mobiles ; il crut à l'identité de ces derniers avec les bâtonnets immobiles, tombant dans une erreur qui fut plus tard victoricusement réfutée par Pasteur, et qui consistant à prendre le bacillus anthracis pour un autre organisme de la putréfaction, le vibrion septique. Conime, d'autre part, Brauell avait constate cet organisme mobile dans le sang d'animany morts d'une maladie autre que le charbon, il en conclut que la bactéridie n'avait aucune importance pathogénique

En 1860, Delafond, à propos d'une epidémie de charbon survenue sur les chevaux de la Compagnie des Petites Voitures de Paris, réfute une première fois l'opinion de Brauell; il montre que les bâtonnets mobiles sont des bactéries de la putréfaction. Le premier, il cherche à ctablir la nature cryptogamique du bacilie charbonneux et le premier il constate par une culture le développement du bacille en longs filaments, sans arriver cependant à voir la production des spores.

En 1863, Davaine reprit ses études sur la bactéridie charbonneuse. Eclaire par le travail de Pasteur sur la fermentation butyrique, il arrive, a la suite d'une série d'experiences, a se convaincre que les bâtonnets auxquels il donne le nom de bactéridies sont bien la cause du charbon.

Leplat et Jaillard avaient eru, par des expériences peu rigoureuses et mat conduites, mettre en doute les conclusions de Davaine; celui-ci réfuta ses contra dicteurs et le premier parvint a differencier le charbon de la septicémie : c'est Pasteur qui, plus tard, complètera cette demonstration en faisant connaître le vibrion septique qui avait eté inoculé par Leplat et Jaillard au heu de la bacteridie.

En 1876, R. Koch, par la culture dans une chambre humide arrive, à constater la production des spores dans les filaments du bacille charbonneux.

Pasteur le premier, en 1877, cultive le bacillus an thracis in citro en dehors de l'organisme, et par ces cultures filtrees, il demontre d'une manière irréfutable que la bacteridie de Davaine est bien l'agent specifique de la maladie.

Dans les années qui suivent, l'histoire du charbon tient presque entièrement dans les travaux de Pasteur : il fixe successivement l'étiologie, le mode d'inoculation et de contagion pour le bétail, il montre la longévité du virus charbonneux et sa conservation dans les terres cultivees. Enfin, il arrive à réaliser la plus belle découverte qui ait été faite en bacterio logie, la modification de virulence de la bactérie du charbon, et la création d'un vaccin contre cette terrible maladie.

Morphologie du bacillus anthracis. L'examen de la bacterie du charbon doit être fait d'abord dans



rie. 112. Bacchus anthracis dans le sang d'un cohaye, examiné à l'état frais.

le sang des animaux charbonneux; il suffit de mettre une goutte de sang frais sur une lamelle et de l'examiner ainsi à un grossissement d'environ 400 à 500 diamètres. On voit que dans ces conditions, la bactérie se presente toujours sous la forme bacillaire. Ce sont des bâtonnets droits (fig. 412) cylindriques, privés de tout mouvement spontané, transparents et réfringents. Leur longueur oscille entre 5 et 20 g, leur épaisseur entre 1 et 1,25 \mu; la longueur surtout semble tres variable, mais si l'on examine attentivement certains bacilles qui paraissent deux et trois fois plus longs que la majorité des autres, on voit qu'en realité ils sont formés de plusieurs articles separes par une petite ligne et l'on peut assister quelquefois à la disjonction des segments; c'est là le mode de multiplication habituel du bacille dans le sang des animaux Lorsque la préparation est traitée par une goutte d'acide acctique dilué, on aperçoit plus nettement encore les bacilles par la disparition progressive des globules rouges et blancs.

La coloration du bacille charbonneux se fait très facilement : on étale sur une lamelle couvre-objet un peu de sang ou de tout autre liquide charbonneux, on laisse sécher à l'air, on coagule l'albumine en passant trois fois à travers la flamme d'un bec Bunsen, et on met flotter la lamelle pendant dix minutes dans une solution aqueuse ou alcoolique de couleur basique d'aniline fuchsine, violet de méthyle, bleu de méthylène). On lave la preparation, et on la monte dans le baume au xylol après l'avoir déshydratée par l'alcool absolu et éclaircie par l'essence de girofle.

Sur les coupes d'organes, la coloration se fait tres bien parla methode de Grant ou la methode à double coloration de Weigert, ainsi qu'il suit : On met les coupes cinq minutes dans une solution aqueuse a 1 p. 100 de violet de gentiane, on lave dans l'alcool, puis dans l'eau et on les place ensuite dans le piero carmin pendant une demi-heure. On décolore dans l'alcool et on monte au baume.

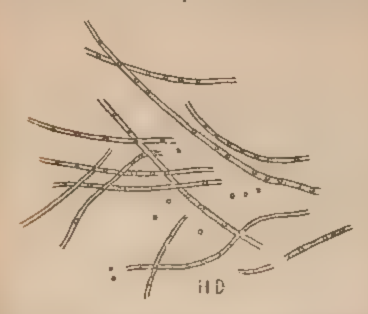
Lorsque le bucillus anthracis est sorti de son milieu vital normal, qui est le sang et qu'il est transporte dans un milieu nutritif arhificiel, son aspect morphologique se modifie considérablement; les bacteries se mettent à s'allonger sous forme de filaments tres longs, non rannfies, enchevêtrés les uns dans les autres.



rig. 113. — Filaments du bacillus anthracis cultives à la chambre hum de dans l'humeur aqueuse du Japin.

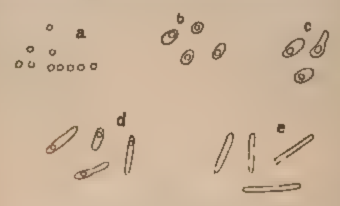
Si on les examine sans preparation, ces filaments (fig. 113) semblent homogenes et rien ne se distingue dans leur intérieur, mais si on les colore, on constate qu'ils sont en realité formés d'une série de pe-

tites masses de protoplasma placees bout a bout et contenues dans une gaine hyaline et transparente, chaque cellule bactérienne etant separce de sa voisine par une petite choison transversale. A mesure que les substances nutritives s'epuisent, on voit encore se modifier l'aspect du filament, un nouveau phénomene apparant, la sporulation fig. 114). Dans chaque segment du filament, on voit poindre une petite granulation qui va en augmentant de volume et devient bientôt un corpuscule ovoide tres refrin



16. 113. Filaments du charbon en sporulation apres 12 heures de culture en chambre humide, dans du bouillon de brouf steribse.

gent; en même temps on voit disparaître peu à peu le protoplasma de la cellule et il ne reste que l'enve toppe avec une spore plus ou moins libre dans son interieur. Un segment ne donne jamais naissance qu'a une seule spore (planche III). Une fois la spore mure, la végetation se suspend jusqu'à ce que cette « graine » trouve un terrain favorable à son developpement, si cette condition est remplie la spore entre en germination (fig. 115). La spore commence par augmenter de volume et à l'une



ric. 115. a, b, c, d. Phases diverses de l'évolution d'une spore charbonneuse pendant sa germination jusqu'en e, où elle est bactèrie adulte.

de ses extrémités apparaît un prolongement qui va en s'allongeant et constitue bientôt un bacille.

La coloration des filaments obtenus par la culture s'effectue d'après la même technique que pour les bacilles isolés; si les filaments contiennent des spores, on les voit par ce procédé rester incolores tandis que le protoplasma environnant est coloré. On peut cependant reussir à colorer les spores, si on veut colorer à la fois le protoplasma et les spores on emploie la méthode d'Ehrlich à la fuchsine et au bleu de methylene (planche III), méthode employée couramment pour la coloration du bacille de la tuberculose. Si l'on veut colorer seulement les spores, on opère ainsi qu'il suit, une parcelle est étalée et séchée à l'air libre

sur une lamelle; puis on passe cette lamelle, non pas trois fois, mais dix fois dans la flamme et on colore par une couleur basique d'aniline; a la suite de ce traitement, le protoplasma est en partie detruit et ne se colore plus, les spores plus resistantes fixent encore la matiere colorante. (Voy. page 202.)

Culture du bacillus anthracis. — Bien que Delafond ait tenté la culture du bacillus anthracis, c'est Koch qui le premier l'a faite méthodiquement et a pu suivre la bacteridie dans toutes les phases de son développement.

Koch se servait du procédé de la chambre humide que nous avons décrit ailleurs; il est nécessaire d'avoir reproduit cette expérience pour avoir une idée nette de l'évolution du bacille charbonneux. Sur une lamelle. on place une goutte de sérum frais ou d'humeur aqueuse de l'œil du bœuf (fig. 113) (celle du lapin rend le même service) et on inocule cette goutte avec une petite parcelle de rate charbonneuse très fraiche, ou une petite gouttelette de sang. On retourne et on fixe la lamelle sur la chambre humide par les procedés habituels. La chambre humide est placée dans l'étuve à 35° ou sur une platine chauffante. La croissance commence en général au bout de deux heures et se fait assez vite pour qu'un observateur attentif et patient puisse la voir s'effectuer sous ses yeux; c'est en géneral au bout de dix à douze heures qu'on voit apparaltre les spores : celles-ci, une fois l'oxygène et la matière nutritive épuisés, tombent au fond de la goutte sous forme d'une petite poussière. On peut aussi par ce procede assister à la germination des spores en cusemencant une goutte d'humeur aqueuse, non plus avec des bacilles adultes, mais avec la poussière obtenue finalement dans une culture precedente. Dans ces deux cas la vig du bacille est toujours plus active sur les bords de la goutte à cause, de l'accès plus facile de l'oxygène.

Les cultures en grande quantité se font le plus commodement dans les matras l'asteur (fig. 76) remplis, environ au tiers de la capacité, de liquide nutritif. Le nulieu le plus couramment utilisé pour cette culture et qui est en meme temps, le plus favorable est le bouillon de veau ou de viande de bœuf rendu légèrement alcalin par le carbonate de soude.

Pour l'ensemencement, on se sert du sang d'un animal qui vient de succomber : le sang est pris dans le cœur au moyen d'une aiguille de platine ou d'une pipette en verre sterilisée.

Les vases de culture sont portés à l'étuve dont la temperature doit être reglée à 35°. Au bout de quelques heures, on voit nager dans le liquide des flocons en tout comparables à ces fils d'araignes appelés « fils de la vierge ». Plus tard, la culture devient presque opaque et on dirait du bouillon dans lequel baigne de l'ouate. Si on examine la culture a ce moment, on voit qu'elle est formée entierement de bacilles en filaments. Au bout de quelques jours, le bouillon à pris une teinte plus foncée, l'aspect floconneux à disparu « t. la culture se compose d'une partie liquide au fond de laquelle existe un fin depôt formé par les spores.

La methode que nous venons d'exposer est celle qui convient le mieux à la bactéridie, et c'est elle qu'on doit employer de préférence, mais le bacillus authorices peut être également cultive sur des milieux solides. Si on inocule profondement un tube a gélatine, on la voit se liquéfier à la partie supérieure : une ligne blanchâtre se manifeste au niveau du sil lon de l'aiguille et de cette ligne partent des filaments ramifies, arborescents planche IV). D'apres



Fig. 116 - Colonie du bacill is anthracis sur plaque de gelatine a un faible grossissement.

Strauss, cette apparence n'est pas constante; sur les plaques de gelatine les colonies du bacillus anthracis ressemblent a un chevelu ondulé et frisé (fig. 116).

Les cultures sur l'agar agar et les ponimes de terre donnent de petites croûtes blanchâtres, seches et localisées aux points d'inocalation. (Planche IV).

Physiologie de la bactéridie. Le bacillus anthracis à l'état de bâtonnets habite normalement

dans le sang des animaux auxquels il a été inoculé spontanément ou expérimentalement, et dans le sang seulement, il garde sa forme bac.llaire. Il peut vivre cependant dans d'autres milieux, mais en prenant la forme filamenteuse; on peut le cultiver dans des milieux artificiels ou dans l'urine alcalinisée.

Nous avons vu que des qu'on le soustrayait aux conditions normales de son existence, il avait une tendance à se convertir en spores

Les conditions de température sont importantes à connaître pour la vie du bacille; la température qui lui est la plus favorable est 35° centigrades; dans ces conditions, la sporulation est terminée en vingt heures; à 30°, la vegétation demande 30 heures; à 20° trois jours. Au-dessous de 48°, il ne se forme plus de spores et le développement des filaments est très lent et à 12°, il s'arrête totalement A 45° centigrades également, les filaments cessent de s'accroître; à 42 ou 43°, il y a encore culture des filaments, mais sans formation des spores.

Si on chauffe les bâtonnets à 50°, ils meurent rapidement ; il en est tout autrement par le refroidissement et une température de 110° au-dessous de zéro ne suffit pas à détruire la virulence du sang charbonneux V. Frisch.) Si on considere les spores au lieu de la bactérie adulte, tout change, et la résistance des corpuscules germes est beaucoup plus grande

C'est ainsi que Pasteur et Joubert ont démontre que, tandis qu'une temperature de 50 à 55° suffisait pour tuer la bacteridie, les spores resistent à la température de l'eau bouillante, et, desséchées, elles peuvent supporter des températures de 120° et même 130°. D'apres les mêmes auteurs, tandis que l'alcool absolu fait périr les bactéridies, le même liquide n'influe en aucune façon sur les spores qui gardent leur virulence II en est de même pour la dessecation.

Arloing a fait de curieuses expériences sur l'action de la lumière sur le bacille du charbon et il est arrive à ce résultat curieux, en apparente contradiction avec ce que nous savons de la résistance des spores aux agents physiques: les spores fraîchement ensemencéed dans un bouillon de culture perissent plus vite par la lumière solaire que les bacilles adultes.

D'après Strauss, on peut expliquer cette exception de la manière suivante I dans le bouillon nutritif, les spores ont commencé à germer, et la lumière n'agit plus sur les spores, mais sur le bacille naissant qui, en sa qualité d'être jeune, serait moins resistant que l'adulte. Ce qui semblerait corroborer cette manière de voir, c'est que dans l'eau distillee ou les spores ne peuvent végeter, elles gardent vis-à-vis de la lumière une résistance égale a celle qu'elles possèdent pour les autres agents physiques.

La bacteridie charbonneuse est un être essentiellement aerobie, c'est a dire que la condition indispensable à sa vie, dans son état bacillaire, est la présence d'oxygène libre ou en combinaison instable, comme par exemple uni à l'hemoglobine dans le sang. L'absence d'oxygène arrête rapidement le developpement de la bactéridie et ne tarde pas a amener sa mort. Il en est tout autrement pour les spores qui peuvent être conservées pendant des années soustraites à l'action de l'oxygene, sans perdre une seule de leurs propriétés.

La presence de bacteries vulgaires, également aérobies, gene considerablement le developpement de la bacterie charbonneuse; si on ensemence en même temps un bouillon avec le bacillus anthracis et une de ces bactéries, la bacteridie charbonneuse ne se développe que tres peu et limit par perir.

Le même phonomene se passe dans le corps des animaux, on peut impunement injecter des cultures de charbon à des animaux aptes a contracter la mala die, si on a associé des bactéries communes au liquide d'inoculation.

Symptômes du charbon. — La maladie charbonneuse ne frappe pas egalement tous les animaux, elle sevit surtout sur les bêtes à laine, puis sur les bœufs; chez l'homme, le charbon n'est pas commun, et il est presque uniquement l'apanage de certaines professions.

Nous ne pouvons donner ici l'exposé detaillé de l'evolution clinique du charbon, et nous nous bornerons a un simple resumé, indispensable pour la compréhension du sujet, renvoyant pour plus amples details aux traités complets de medecine véterinaire.

Chez les bêtes a laine, dans la grande majorité des cas, la maladie est précédée de quelques prodromes : en général, ce sont les plus jolies bêtes et les mieux portantes en apparence qui sont frappees les premieres. Les animaux qui vont etre atteints sont dones d'une excitabilité extraordinaire: le regard est vit, la conjonctive congestionnée. On les voit s'arreter, allonger le cou, ouvrir la bouche, ditater les narines et respirer avec peine. Si on oblige les bêtes à uriner en les empêchant de respirer, on voit s'écouler une urine roussalre teintée de sang.

Les matières fécales deviennent molles, recouvertes d'une substance glaireuse, souvent strice de sang. A un moment donné, l'animal tombe, rejette du sang spumeux par les narines; il est pris de convulsions des membres, il laisse échapper de l'urine sanguinolente et il expire au bout d'un temps qui varie entre une demi-heure et une heure.

Dans d'autres cas, la maladie a des allures plus brusques, souvent foudroyantes. Au milieu des apparences d'une santé parfaite, l'animal tournoie, tombe, se debat, urine quelques gouttes de sang et meurt en dix minutes.

Chez les animaux, le charbon spontané est presque toujours un charbon interne.

Nous avons dit plus haut que chez l'homme, c'e tait presque toujours une maladie professionnelle, qu'on observe chez les gens qui mament les debris d'animaux sous toutes leurs formes (bouchers, abatteurs, megissiers); aussi le charbon externe, mocule par la surface cutanée, est relativement beaucoup plus fréquent dans l'espece humaine que le charbon interne.

Le charbon externe se manifeste par des phenomènes locaux au point d'inoculation, et des phenomenes généraux : pendant quelque temps, les phenomènes locaux se montrent seuls ; au bout de quel-

ques jours, la maladie se généralise.

L'accident cutane du charbon, chez l'homme, porte le nom de *pustule maligne*. Elle debute par une petite tache rouge s'accompagnant de demangeaison et de picotement : bientôt, l'epiderme est soulevé sous la forme d'une petite vésicule contenant une sérosite brunâtre; la vésicule se creve et fait place à une eschare d'abord livide et plus tard tout à fait noire. Cette eschare repose sur une induration aplatie, de forme lenticulaire et autour d'elle se developpe une série de vésicules groupées en couronne, contenant egalement une sérosité brune. A une periode plus avancee, les parties avoisinantes se gonflent, s'ædé matient, les ganglions de la région s'engorgent, mais, d'une manière genérale, la douleur manque au siege de la pustule maligne : cette absence de douleur est nefaste, car elle empêche souvent les individus de se faire soigner, alors que la localisation du mal an debut, rend la guerison presque certaine, ou tout hu moins plus facile. Au bout de quelques jours, apparaissent les phenomenes géneraux (fievre, dyspnée, diarrhee, vomissements) qui se terminent le plus souvent par la mort. La guerison peut arriver spontané ment, mais ce sont là des faits exceptionnels et sur lesquels on ne doit pas compter.

Quant au charbon interne, il peut s'inoculer, soit par l'intestin (mycose intestinale, soit par le pou mon (charbon pulmonaire). Le charbon interne est aujourd hui bien connu, grâce a de nombreuses observations. La maladic représente assez bien le tableau de la forme des anciens, la fièvre charbonneuse. Elle débute par des phénomenes de courbature et de prostration; ces symptômes sont bientôt suivis de phénomènes intestinaux (coliques, vonusse ments, diarrhée); on voit bientôt apparaître des phénomènes cholériformes et la mort a lieu dans l'algidité et le collapsus au bout de quatre ou cinq jours.

Mode d'inoculation et étiologie du charbon spontané. — Jusqu'aux recherches de Pasteur, la voie de pénétration de la bactéridie charbonneuse dans l'organisme était inconnue : ce sont surtout les experiences qu'il fit avec Chamberland et Roux, qui contribuèrent à éclaireir ce point de l'histoire du charbon.

Ayant pris un certain nombre de moutons, ils les nourrirent avec de la luzerne arrosée avec des cultures de la bactéridie contenant des spores; la majorite des animaux résistait et un petit nombre succombait. La mortalité augmentait notablement, si on avait soin d'ajouter à la nourriture des objets piquants (feuilles de chardon desséchées, barbes d'épis d'orge. A l'autopsie des animaux on trouvait des lésions pareilles à celles observées chez les bêtes mortes spontanément; les auteurs conclurent que l'inoculation se faisait dans la bouche ou l'arrière gorge. Koch s'éleva contre cette manière de voir; d'après lui, c'est par la voie intestinale que s'effectue la contamination dans la majorité des cas Il citait à l'appui de sa ma nière de voir l'expérience suivante. Il plaçait la ma-

tiere charbonneuse dans des fragments de pomme de terre dreusés d'une petite cavite et il taisait déglutir cette substance aux moutons, en évitant le contact de la langue et de la bouche. En frisant ingerer des bacilles sans spores, il ne se produisait men, les bacilles étaient detruits par le suc gastrique; en prenant des spores, les animaux mouraient du charbon, sans lésions des premieres voies. En réalité les deux modes d'inoculation peuvent s'observer suivant les cas; chez le bœuf, le charbon spontané est presque tou jours aussi un charbon intestinal.

Mais par quelle suite de circonstances, les animaux trouvent-ils à la surface du sol la matière charbonneuse qu'ils vont s'inoculer en pâturant? L'origine la plus connue de l'infection est la présence de cadavres d'animaux charbonneux enfouis dans le sol. Pasteur a pu démontrer l'existence des spores de la bactéridie charbonneuse dans le sol, en inoculant à des animaux, l'eau de lavage provenant de ce sol. Mais, chose curieuse, on retrouvait aussi bien la bactéridie dans une terre qui n'avait pas éte remuce que dans celle qui était cultivee. Les recherches mirent en lumière deux faits : d'une part, la longue durée de la vie des spores charbonneuses, d'autre part, la non-assimilation par les végetaux de ces spores. Mais comment ces spores pouvaient-elles remonter de la profondeur à la surface de la terre recouvrant la fosse? Pasteur et Joubert ont montre que ce rôle est dévolu aux vers de terre, qui viennent, amsi qu'on le sait conumunément, rendre à la surface du sol apres la pluie de petits cylindres de terre qu'ils ont

puisés dans la profondeur. D'apres ces auteurs, c'est bien là le mode de transport ordinaire des spores; car, en ouvrant des vers de terre vivants placés dans ces conditions, et en inoculant le contenu de leur canal intestinal, on peut reproduire le charbon Koch démentit cette explication en pretendant que la température du sol n'était pas assez élevée pour que la sporulation du bacille pui-se se faire; il oublie cependant que la température doit être singulierement élevée par les réactions chimiques multiples qui se passent dans l'animal en putréfaction. Pour expliquer la présence des spores à la surface du sol, Koch a recours à une autre interprétation : selon lui, ce sont les inondations qui déposent les germes à la surface des prairies. Cette maniere de voir n'est pas sculement hypothétique, elle est aussi enfantine, car il est notoire que, en France, le charbon est le plus commun en Beauce, plateau sec et élevé où l'inondalion est un mythe et dans les pays de montagne; la même observation a d'ailleurs été faite en d'autres pays

Tandis que, chez les especes animales, l'inoculation du charbon se fait surtout par la voie intestinale, chez l'homine elle se fait principalement, ainsi que nous l'avons dit, par le tégument externe. La porte d'entree est habituellement une écorehure de la peau preexistante et l'inoculation se fait presque invariablement sur les parties decouvertes (main, avant-bras, face, cou). On a incriminé les piqures de monches, ce mode d'inoculation est tout à fait exceptionnel, et son existence est même bien loin d'être prouvée.

La bacteridie charbonneuse peut se transmettre de la mere au fœtus a travers le placenta. La pathologie humaine et animale avait depuis longtemps etabli que certaines maladies virulentes pouvaient etre transmises de la mere a l'enfant, mais les recherches de Davaine et de Brauell, ainsi que celles de Chauveau, paraissaient avoir demontré que le charbon fait sait exception à cette loi, les travaux de Chamberland et Strauss, en 1882, montrerent que chez le cobaye, la barrière placentaire est souvent franchie, que le sang fietal peut contenir des bactéridies et être virulent dans un certain nombre de cas.

La réceptivite des diverses especes animales est très variable; le mouton tient le premier rang; il y a cependant des races, les moutons algériens par exemple, qui sont réfractaires au charbon (Chauveau) Les lapins et les cobayes contractent tres facilement le charbon par inoculation, mais très difficilement par la voie intestinale.

Les bœufs s'inoculent facilement par l'intestin, mais sont tres résistants à l'inoculation sous-cutanée OEmler, Pasteur, Chauveau, Les porcs, les chiens sont presque entièrement réfractaires au charbon. Les oiseaux et les animaux a sang froid possedent une remarquable immunité.

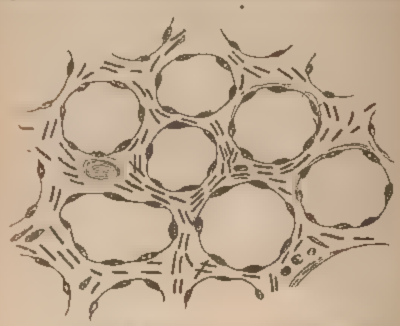
Lésions anatomiques produites par la bactéridie charbonneuse. Sa répartition dans les tissus. — Les lesions anatomiques observees dans le charbon sont loin d'être constantes et typiques; mais d'une manière générale, ce sont celles qui accompagnent les

congestions suivies d'hémorrhagie. La rate est noire, grosse, diffluente (sang de rate ; l'estomac et les deux intestins présentent des taches ecchymotiques noiritres d'aspect souvent gangréneux; le contenu intestinal est parfois sanguinolent, mêmes ecchymoses et hémorrhagies dans le mesentere, dans les ganglions et le tissu cellulaire, dans les poumons et les bronches; l'urine contenue dans la vessie est sanguinolente. Le cadavre des animaux morts du charbon se décompose rapidement du sang s'ecoule par les narines, le ventre se ballonne fortement.

Si le charbon a été déterminé par inoculation expérimentale, on trouve, au lieu où a été faite la piqure, une infiltration cedemateuse gélatiniforme du tissu cellulaire sous-cutane très caracteristique. Chez les rongeurs (lapins, cobayes) en dehors de cet cedème gélatineux il n'y a pas d'accident local au point d'inoculation comparable a la pustule maligne; chez le boruf, l'œdeme au point d'inoculation est quelquefois considérable.

La lesion la plus curieuse et peut-être la plus caractéristique est l'aspect et l'état du sang; ce dernier est noir, poisseux; il a perdu la propriété de rougir à l'air et ne se coagule plus spontanement ou tout au moins tres lentement. Les globules rouges sont plus ou moins agglutinés « coulant comme une gelée un peu fluide » Pasteur); les globules blancs sont plus nombreux que normalement; enfin, au milieu d'eux on voit les bâtonnets caracteristiques du charbou A quoi est dû cet etat agglutinatif des globules rouges? La cause en serait, d'après M. Pasteur, a la presence d'une diastase sécretée par le bacille; en effet, le sang charbonneux filtré sur la porcelaine et par con sequent deveau inoffensif, mis en contact avec du sang frais et sain, rend aussitôt les globules agglutinatifs.

Etudions maintenant les lésions histologiques et la répartition du bacille dans les organes qui doivent



HG. 117. Coupe de pounton de cobaye, charbonneux.

etre pour cela colores avec les couleurs d'aniline amsi qu'il a été dit plus haut

Si on examine une pustule maligne, prise au début, vers le deuxième ou le troisième jour (Davaine), on constate que les bacteridies occupent le centre de la pustule et sont situées dans la couche de Malpighi, au-dessous de la couche épidermique superficielle, réparties par flots formant chacun un feutrage compact. Lorsque l'eschare est formee, les bacteridies se

trouvent au pourtour de la tumeur; dans les points ulcérés, des bactéries vulgaires se mêlent à la bactérie spécifique et même la remplacent completement. Dans presque tous les organes, les bactéries sont disposées dans les capillaires sanguins, qu'ils remplissent par places en presque totalité.

Dans le rein, dans les villosités intestinales, elles se présentent sous l'aspect d'une véritable injection histologique. La rate, les ganglions lymphatiques en sont littéralement criblés, et leur accumulation prend souvent l'aspect d'une sorte de feutrage. On

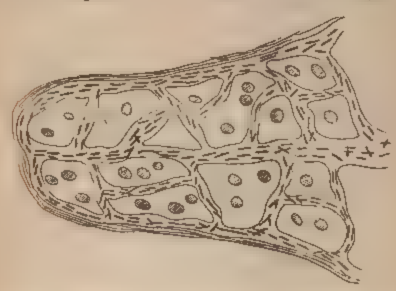


FIG 118. -- Villosité intestinale de cobaye charbonneux.

voit que le bacille se cantonne dans le sang, où il trouve les conditions d'oxygénation nécessaires à son existence; les parenchymes en sont généralement indemnes, à moins de ruptures vasculaires. Nous avons vu cependant qu'il pourrait dans certains cas traverser les parois vasculaires, d'après Strauss et Chamberland, puisqu'il peut passer de la mère au fœtus; cependant ce passage a travers le placenta est peut-etre singulièrement favorisé par les extravasations sangunes qui sont communes dans le charbon; ce point de vue n'a pas été étudié.

Physiologie pathologique. — Par quel mécanisme la bactérie charbonneuse produit-elle ces lésions variees et amène t-elle la mort? Ce point est loin encore d'être élucidé et l'on ne peut encore faire là-dessus que des hypothèses.

D'après Pasteur, la bactéridie charbonneuse et le globule rouge sont tous deux essentiellement aérobies. Une fois qu'ils sont mis en présence, il s'établit entre eux une sorte de lutte pour l'existence dans laquelle le succès appartient a celui des deux qui aura pour l'oxygene le plus d'affinité. M. Pasteur cite à l'appui de sa théorie l'experience suivante : si on prend du sang de poule sur l'animal vivant, ce sang, hors du corps, se montre très propre à la culture de la bactéridie. Dans l'intervalle de vingt-quatre heures elle y pullule; mais si la semence charbonneuse a été portee directement dans la jugulaire de la poule vivante, non seulement elle ne s'y multiplie pas, mais le microscope est promptement impuissant à en signaler la presence. Cette théorie peut se résumer en quelques mots : Le bacille, en lutte avec le globule rouge lui prend son oxygène et détermine une véritable asphyxie.

D'après Toussaint la bactéridie agirait en provo-

quant des embolies capillaires qui formeraient obstacle à la circulation.

Une troisieme théorie fait jouer le rôle le plus important aux substances toxiques (ptomaînes ou autres) secrétées par le bacille.

Hàtons-nous d'ajouter que jusqu'ici aucun alcaloide (ptomaine) n'a encore été retiré des cultures ou du sang charbonneux.

Expérimentation sur les animaux. — Lorsqu'on veut étudier le charbon au point de vue scientifique et non plus zootechnique, il serait trop coûteux d'expérimenter sur les animaux de boucherie; on a recours aux rongeurs et surtout aux lapins et aux cobayes. L'inoculation peut se pratiquer soit par injections sous-cutanées, soit par injections dans les veines de l'oreille; dans l'un et l'autre cas la maladie se développe aussi rapidement et avec la même marche; chez ces animaux on ne réussit pas d'ordinaire à développer le charbon interne par l'alimentation.

Les symptômes de la maladie charbonneuse sont beaucoup moins caractérisés chez les rongeurs que chez les ruminants; le plus ordinairement, dans la première journée qui suit l'inoculation, on ne peut guère noter qu'un peu d'empâtement au lieu de la pique et une élévation de la température de l'animal. Au bout de quarante-huit à cinquante heures, la respiration devient frequente, précipitée, l'animal s'agite, il est inquiet, puis il s'assoupit et ne tarde pas à mourir après un court coma interrompu par quel-

ques convulsions; à ce moment, sa température est au contraire fortement abaissée.

Il est bon de pratiquer l'autopsie aussitôt apres la mort, et comme l'inoculation du charbon se fait tres facilement, il est prudent de se servir de gants de caoutchouc. Il est nécessaire, si l'on veut procéder à de nouvelles inoculations, de prendre du sang tout de suite après la mort, sans quoi on risquerait d'inoculer non plus le charbon, mais une septicémie; c'est pour avoir négligé cette pratique, que plusieurs auteurs avaient été conduits à affirmer de grossières erreurs sur l'étiologie de la maladie charbonneuse.

Le corps des animaux qui a servi aux expériences ne devra pas être enterré, mais brûlé completement. après qu'on aura placé dans l'alcool pur les organes qu'on se propose d'étudier.

Thérapeutique et prophylaxie. — Nous avons vu que, à part de rares exceptions, la maladie charbonneuse chez l'homme était d'origine professionnelle; la prophylaxie se fera donc surtout par des mesures hygiéniques. La pratique des vaccinations charbonneuses chez les animaux a fait diminuer dans de notables proportions les cas de pustule maligne dans la Beauce. Mais cela est encore insuffisant; il faut que les vétérmaires et les autorités locales fassent tous leurs efforts pour assurer l'execution des règlements concernant la destruction des cadavres des animaux charbonneux, nous avons vu que l'incinération était le procédé le plus sur et le plus radical.

En fait de prophylaxie contre la pustule maligne professionnelle (tanneurs, trieurs de laine, coupeurs de cornes), le cas est complexe; et on se butte ici a des questions economiques et commerciales, qu'il est difficile de concilier avec les nécessités de l'hygiène.

Bien qu'il y ait des cas non douteux de guérison spontanée de la pustule maligne, il serait imprudent de compter sur cette éventualité et une intervention précoce est de rigueur. Le meilleur traitement actuellement connu est celui que met en pratique le professeur Verneuil, qui unit la destruction par le feu à l'antisepsie par la teinture d'iode, déjà préconisée par Davaine.

Voici en quelques mots le manuel opératoire : On commence par détruire au fer rouge et radicalement l'eschare centrale, puis on fait autour, des pointes de feu très profondes; dans la zone périphérique on fait, avec la seringue de Pravaz, des injections interstitielles très voisines les unes des autres, de deux à quatre gouttes de solution aqueuse de teinture d'iode au centième.

Ces injections sont répétées toutes les deux ou trois heures. On y ajoute l'administration à l'intérieur de deux à quatre gouttes de teinture d'iode toutes les deux heures. On peut remplacer dans cette pratique la solution iodée par des solutions phéniquées.

En ce qui concerne le charbon interne, malgré d'interessantes expériences, on devra proscrire l'usage de la viande charbonneuse et l'inspection de la boucherie devra se montrer très rigoureuse sur ce point.

Immunité. — Nous avons vu que toutes les espèces animales ne prenaient pas le charbon avec la même facilite; nous devons maintenant chercher à eclaireir les conditions de cette immunité, pour arriver à la conclusion de ce chapitre: La prophylaxie du charbon et la vaccination charbonneuse.

Les oiseaux, et principalement les gallinacés, ré sistent très facilement au charbon; de même la grenouille. M. Pasteur, persuadé que cette immunité tenait à la température élevée de la poule ,42°), eut l'idée de plonger l'animal en partie dans l'eau froide, et, dans ces conditions, il put à coup sûr déterminer le charbon, et faire mourir la poule au bout d'une trentaine d'heures ; il alla plus loin et fit voir qu'une poule inoculée dans ces conditions, ayant dejà laissé voir des symptômes manifestes de charbon, pouvait échapper à la mort si on la replaçait dans son état normal, et si on la réchaussait. L'expérience inverse fut faite pour les grenouilles, auxquelles on put faire contracter le charbon en les réchauffant et en clevant leur température P. Gibier). Ceci montre combien l'immunite tient à peu de chose et comment une modification insignifiante dans l'état normal de l'animal peut l'annihiler.

Dans une même espèce animale, l'immunité varie encore selon l'âge et la race; c'est ainsi que les jeunes animaux sont beaucoup plus sensibles que les adultes à l'inoculation charbonneuse. Chauveau

a montré que la race des moutons algériens était réfractaire au charbon. Enfin. une premiere atteinte de la maladie confère l'immunite.

Un certain nombre de theories ont été émises pour expliquer cette immunité : aucune d'elles ne satisfait completement l'esprit et nous ne les exposerons pas ici, les ayant déjà esquissées au chapitre de l'atténuation des virus en général.

Rappelons seulement les travaux de Metschnikoff,

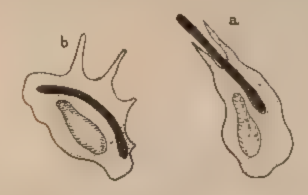


Fig. 119. Globules blanes du sang de la grenouille, absorbant des bactèries charbonneuses (d'après Metschui-koff).

qui a montré que les globules blancs chez la grenouille absorbaient et détruisaient rapidement les bacteridies charbonneuses.

Atténuation du virus. — M. Pasteur ayant pu, par l'action de l'oxygene, attenuer le microbe du cholera des poules, il tenta la même experience sur le virus charbonneux; la difficulté était d'empêcher la formation des spores. Voici, d'après Pasteur. Chamberland et Roux, le procédé employé:

Dans du bouillon neutre de poule, la bactéridie ne cultive plus à 45°; sa culture est au contraire facile à 42 et 43°, mais il ne se forme pas de spores. Au bout d'un mois de culture à cette tempé rature la bactéridie meurt, mais avant de mourir sa virulence a été en disparaissant progressivement, en s'atténuant.

Après huit jours de sejour à cette température, la culture est déjà inoffensive pour le lapin et le mouton. Avant d'arriver a l'extinction complète de sa virulence, la bactéridie charbonneuse passe par divers degrés d'attenuation susceptibles d'être chacun fixé par la culture, et reproduit indéfiniment avec son degré de virulence.

Enfin, puisque le charbon ne récidive pas, chaque virus atténué constitue pour le virus supérieur un vaccin, c'est-à-dire un virus pouvant donner une maladie bénigne et conférer par cela l'immunité contre la maladie mortelle.

Quand la bactéridie charbonneuse a perdu sa virulence, elle peut la récupérer par des cultures successives dans le corps des animaux. La bactéridie, qui ne peut tuer le cobaye adulte, tue le cobaye d'un jour : si l'on passe d'un premier cobaye d'un jour à un autre par moculation du sang du premier au second, de celui-ci à un troisième, on renforce progressivement la virulence de la bactéridie. Bientôt on peut tuer les cobayes de trois ou quatre jours, d'une semaine, d'un mois, de plusieurs années, enfin les moutons eux-mêmes

Vaccination charbonneuse. — L'atténuation du virus charbonneux, entraînait avec elle la création



ris. 120. - Vaccination contre le sang de rate (bacillus anthracis,.

d'un procédé de vaccination préventive contre le fleau qui cause de si grands ravages dans les troupeaux.

La première expérience publique de vaccination charbonneuse fut celle de Pouilly le Fort, près Melun, qui cut un immense retentissement; depuis, malgré toutes les attaques dont elle a eté l'objet, la méthode de M. Pasteur a fait son chemin, elle est entrée dans la pratique agricole courante, et les résultats en sont très brillants.

L'application de la méthode comporte deux inoculations successives, à douze ou guinze jours d'intervalle : la premiere, avec un virus faible très atténué ; la seconde, avec un vaccin plus actif et capable d'amener des accidents chez les animaux n'ayant pas déjà subi l'action du premier vaccin tres attenué. Ces deux inoculations provoquent chez les animaux une maladie très affaiblie qui leur confère l'immunité. Il y a quelquefois des accidents mortels, mais la mortalité par la vaccination est très faible et nullement comparable à la mortalité par la maladie naturelle. En ce qui concerne la pratique de la vaccination charbonneuse, et les résultats statistiques qu'elle a donnés, nous ne pouvons les exposer ici et nous préferons renvoyer le lecteur au livre de M. Chamberland, où ces questions sont traitées avec tous les développements qu'elles comportent.

## CHAPITRE IV

## LE CHARBON SYMPTOMATIQUE LE BACTERIUM CHAUVÆI

Synonymie — Charbon bactérien. — Charbon essentiel de Chabert. — Charbon emphysémateux du bœuf.

Historique. — Nous avons vu plus haut quelle était la conception de Chabert sur les affections charbonneuses; il fallut de longues années pour que les erreurs consacrées par ces idées fussent effacées de la science. Si, jusqu'à la découverte de Davaine, un certain nombre d'observateurs avaient rapporte des observations non douteuses de charbon symptomatique, aucun d'eux n'avait pensé à faire de cette maladie une entité morbide spéciale.

Sanson, en 1868, rapporteur de la commission chargee d'étudier le mal de montagne, en Auvergne, avait remarqué que l'examen attentif du sang d'une tumeur charbonneuse ne revélait aucune bactéridie, les animaux inoculés avec le sang n'etaient pas malades, un mouton inoculé avec le tiquide de la tumeur mourut en vingt-quatre heures; malgré cela,

Sanson, entraîne par les idees régnantes, méconnut la distinction entre le sang de rate et le charbon symptomatique.

Un veterinaire de l'Yonne, M. Boulet-Josse, avait fait une communication à la Société médicale de l'Yonne, tendant à prouver qu'il y avait une forme de charbon « qui n'est pas virulente », c'est le charbon avec tumeur; dans cette forme, le sang est normal et il ne ressemble en rien a du sang charbonneux. Cette communication, n'étant pas appuyée sur des preuves expérimentales suffisantes, passa inaperque.

C'est Arloing, Cornevin et Thomas, qui, dans une série de travaux, ont péremptoirement établi la différence entre le sang de rate et le charbon symptomatique, ont completement étudié l'histoire de la maladie et ont réussi à établir un procédé prophylactique par vaccination.

Symptômes du charbon symptômatique. — La maladie frappe surtout, mais non exclusivement, l'espèce bovine: ce sont les jeunes bovidés de six mois à quatre ans, ainsi que les agneaux, qui sont le plus atteints. Le debut est habituellement brusque, mais il peut se faire de deux façons differentes, tantôt par des phenomenes locaux et l'apparition primordiale d'une tumeur, tantôt par des phénomènes generaux (fièvre, raideur genérale, arret de la digestion et de la rumination, tremblement partiel aux fesses et aux epaules, frissons, secheresse du souffle, tristesse, inappetence, refroidissement des

extrémités), accompagnés bientôt d'une boiterie due à l'apparition d'une tumeur sur l'un des membres; il y a quelquefois à ce moment une remission, mais elle est tout à fait passagère et ne doit pas tromper le praticien.

Ces tumeurs siègent le plus souvent dans les muscles des membres, mais on les voit aussi au tronc, à l'encolure et à la tete; elles siègent aux points où le système musculaire est très développé, c'est-à-dire qu'on les voit surtout à la racine des membres (épaule, croupe), et nullement aux extrémités où il n'y a que des tendons.

La tumeur est irrégulière, mal circonscrite, avec une tendance fatale à l'extension rapide, pouvant acquérir un énorme volume. Tout d'abord elle est douloureuse, mais plus tard elle devient insensible, crepitante et sonore à la percussion Les tissus qui la forment sont noirs, friables, faciles à écraser. Incisés, ils laissent écouler, au début de la maladie, du sang rutilant, puis, plus tard, un liquide semblable au sang veineux, et, dans les derniers moments, une sérosité spumeuse.

D'autres fois, les tumeurs étant situées profondément, le diagnostic est très difficile. Pendant que la tumeur évolue, les signes généraux s'aggravent, la fièvre s'allume, l'état adynamique se prononce de plus en plus, l'animal se couche et reste étendu sur le sol, la peau se refroidit et la mort arrive de la 36° à la 55° heure après l'apparition des premiers symptômes.

La guérison est très rare et la mort presque fatale,

et, jusqu'ici, la thérapeutique était restée impuissante.

Le charbon symptomatique sévit dans le monde entier: en Europe, il frappe surtout la partie montagneuse du centre (Suisse, Tyrol, Baviere, Alpes, Jura). En France, la maladic est commune à toutes les régions, mais les plus atteintes sont celles des hauts pâturages et des industries laitières. Le pays de Gex vient au premier rang, mais on l'observe aussi en Auvergne, où il reçoit le nom de mal de montagne. Le charbon symptomatique est d'ailleurs beaucoup plus fréquent que le sang de rate par exemple, dans le canton de Berne, du 1<sup>er</sup> janvier au 31 décembre 1883, on a signalé 721 cas mortels, se distribuant ainsi:

Sur 100 cas, il y en a environ 90 dus au charbon symptomatique.

Lésions anatomiques. — Après la mort, les cadavres se ballonnent rapidement et sont le siège rapide d'infiltrations gazeuses. On trouve les tumeurs caractéristiques dans les masses musculaires La tumeur incisée montre une teinte noire d'autant plus foncée qu'on examine une portion plus centrale; cette coloration se modifie au contact de l'air et redevient rutilante; c'est cette coloration qui avait valu à l'affection le nom de charbon. Au pourtour de la tumeur elle-même existe un œdème considérable.

possédant les caractères de l'œdème inflammatoire. On rencontre des infiltrations gazeuses quelquefois considérables au sein du tissu conjonctif intermusculaire. Cette présence de gaz rend les organes crépitants sous le doigt, et leur permet de flotter sur l'eau, elle facilite à l'anatomiste la dissociation des fibres musculaires. Ces gaz sont en grande partie formés d'acide carbonique et de gaz des marais. Les faisceaux musculaires sont le siège

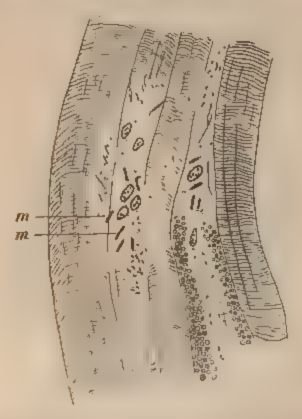


FIG. 121. - Coupe d'une tumeur intra-musculaire dans le charbon symptomatique, m, bacteries.

d'infarctus; les fibres ont subi la dégénérescence graisseuse ou la dégénérescence circuse de Zenker,

et presentent de loin en loin des cassures transversales dans lesquelles on trouve les microbes caractéristiques; il peut se former des séquestres musculaires, en tous points analogues à ceux étudiés par Cornil, dans les lésions du choléra des poules. Lorsque la maladie n'a pas été foudroyante, il y a des lésions abdominales notables, les parois du pharynx et de l'œsophage sont noires et friables, rarement l'estomac est atteint. l'épiploon est infiltré de taches sanguines et de foyers hemorrhagiques, le foie et la rate ne presentent pas de notables altéra tions, cependant ils contiennent en grande abondance le microbe caractéristique (fig. 121).

Le sang n'est pas sensiblement altéré; histologiquement, il est peu modifié, les globules ont conservé leur forme, et il possède les mêmes qualités spectroscopiques que chez les sujets sains. Les ganglions lymphatiques sont malades, surtout ceux qui correspondent à la tumeur.

La bactérie du charbon symptomatique. — La tumeur, la sérosité environnante, les organes ma lades et meme le sang renferment une bactérie qui est l'agent infectieux de la maladie. Pendant la vie, le sang en contient tres peu, car cette bactérie est anaerobie, mais après la mort, surtout au bout de plusieurs heures, il se peuple abondamment d'organismes.

La bactérie s'offre à l'observateur sous trois formes :

1º Des microcoques agites de mouvements, qu'on

peut colorer par le bleu d'aniline ou la vésuvine, et mesurant 0,2 \mu;

2º Des bactéries longues de 5 μ à 8 μ, douées d'une grande mobilité:

3º Une bactérie pourvue d'une spore à l'une de ses extrémités : cette bactérie mesurant de 5 à 10 µ de longueur, la spore occupant environ le tiers du bâtonnet ; quelquefois le bâtonnet est articulé à son milieu et on voit alors une spore à chaque extrémité. Cette bactérie est arinnee de mouvements oscillatoires. La partie qui renferme la spore est légerement renflée, de sorte que l'organisme prend la forme d'un battant de cloche ou d'un clou de



ric. 122. — Bacteries on carlot symptomatique, d'après Arloing, Cornevin et Thomas (Bacterium Chanvaei)

girofle. C'est cette dernière bactèrie qui est spécitique du charbon symptomatique, ainsi que l'ontdemontre les cultures et les moculations. La bacterie résiste très bien aux alcalins et aux acides; sous l'influence de la teinture d'iode, elle prend une teinte violette, surtout lorsqu'elle n'est pas sporulée et, en tout cas, la spore ne se colore pas. L'étude de cette bactérie est très facile à l'état frais, il suffit de racler les muscles malades ou de les triturer dans quelques gouttes d'eau, pour avoir des préparations permettant d'apprécier tous les caractères spécifiques (fig. 122).

La confection de préparations persistantes est plus difficile, parce que cette bactérie fixe difficilement les couleurs d'aniline.

Procédé de Cornil. Dissocier une parcelle d'œdème musculaire sur une plaque de verre, colorer, laisser sécher à l'air, passer dans la flamme d'une lampe à alcool, éclaireir avec l'essence de girofle, ajouter une goutte de baume de Canada et recouvrir d'une lamelle.

Procédé Arloing, Cornevin et Thomas. — Étendre une goutte de suc musculaire ou de sérosité sur une lamelle, laisser sécher, placer la lamelle dans une solution alcoolique concentrée de violet d'aniline pendant quinze minutes, laver à l'eau, sécher une seconde fois, éclaircir et monter au baume.

Lorsque les bâtonnets sont dépourvus de spores, ils restent uniformement colores, s'ils renferment des spores, celles-ci retiennent la matière colorante; le corps du bâtonnet a des contours vaguement indiqués.

Culture du bacterium Chauvæi. — Nous avons dit que la bactérie du charbon symptomatique était un organisme anaérobie; cette condition, comme on sait, est loin de faciliter la confection des cultures; aussi cette bactérie se cultive-t-elle difficilement. Des essais de culture dans le sérum du sang, les bouillons de bœuf ou de veau, avaient d'abord été tentés, mais ils n'avaient pas donné de résultats satisfaisants.

Les cultures confectionnées dans ces milieux, au moyen de la sérosité puisée dans les tumeurs avec toutes les précautions voulues, perdaient très vite leur virulence et leur activité ne dépassait jamais la première génération. En remplaçant l'air du tube à culture par de l'acide carbonique, les résultats furent un peu meilleurs. Généralement ces cultures ont conservé leur virulence complète, c'est-à-dire mortelle. jusqu'à la troisième génération; puis pendant deux autres générations, elles ont manifesté une virulence atténuée qui conférait l'immunité aux animaux soumis à leur essai; au delà elles n'étaient plus virulentes. Ces cultures contenaient, en outre de l'organisme spécifique, d'autres espèces bactériennes analogues à celles qu'on trouve dans la tumeur charhonneuse.

Le liquide de culture auquel Arloing, Cornevin et Thomas se sont arrêtés, et qui, d'après ces auteurs, remplit le mieux les conditions nutritives nécessaires à cette bactérie, est le bouillon de poulet additionné d'une petite quantité de glycérine et de sulfate de fer. Les cultures doivent être faites dans le vide d'après la méthode de Pasteur. Ces cultures, inoculées à des

cobayes, les tuent en produisant les lésions que nous avons décrites plus haut.

On peut aussi cultiver la bactérie du charbon symptomatique dans le bouillon de bœuf acidulé avec l'acide lactique et en le plaçant, bien entendu, à l'abri de l'air.

Nous avons décrit plus haut le ferment butyrique, le bacullus amylobacter: tous ceux qui s'occuperont de l'étude du charbon symptomatique ne manqueront pas d'être frappés de la parfaite similitude existant entre ces deux organismes: même forme, même réaction chimique, même reproduction, même anaérobisme, tout semble en faire un seul et même microbe. L'inoculation seule peut les différencier.

Physiologie de la bactérie. — La formation des spores se fait chez le bacterium Chauvai avec une très grande rapidité et au bout de quelques heures, la sporulation est terminée. Au point de vue de l'hygiène et de la pratique, il est important de savoir quel est le degré de vitalité de ces spores et du virus charbonneux en genéral.

En soumettant le virus charbonneux à un froid de 120 et 130° au-dessous de zéro, pendant vingt heures, malgré un pareil froid si longtemps prolongé, la bactérie n'a été ni détruite, ni attenuée; nous avons déjà signalé pareil fait à propos du bacillus anthracis.

Si on place du virus frais dans un tube scellé et qu'on le chauffe a l'étuve, on constate que jusqu'à 65° la chaleur ne paraît pas produire d'effets sur la virulence; à 70° pendant deux heures et demie, à 80° pendant deux heures, ou à 100° pendant vingt minutes le virus est tué et son moculation reste nègative. Si l'on place le même virus frais dans un tube scellé, comme il vient d'être dit, non plus dans l'etuve, mais dans l'eau bouillante, un sejour de deux minutes dans ces conditions suffit pour le rendre inactif.

Le virus desséché peut se conserver indéfiniment avec sa virulence, à la temperature ordinaire, ce virus desséche, legerement humecté et placé à l'étuve, doit être chauffe à 85° pendant six heures, pour voir diminuer sensiblement sa virulence. En chauffant pendant six heures à 90, 95, 100 et 105°, on obtient des virus de plus en plus affaiblis, à 110° pendant le même laps de temps, on tue le contage.

Placé dans un tube et plongé dans l'eau bouillante, comme pour le virus frais, le virus desséche conserve toute son activité au bout d'une heure d'ébullition: il faut au moins deux heures de séjour dans l'eau bouillante pour voir disparaître la virulence du virus desséche.

Les bactéries du charbon symptomatique peuvent vivre côte à côte avec celles de la putréfaction, sans être détruites; elles peuvent aussi supporter la présence du bacillus anthracis et les expériences de Chauveau ont montré que l'on pouvait, dans le même liquide, inoculer a la fois du sang de rate et le charbon symptomatique, et faire ainsi évoluer parallelement les deux maladies chez le même animal

Arloing, Cornevin et Thomas ont essaye l'action de

diverses substances chimiques sur la bactérie qui nous occupe; ils ont donné une liste complète de l'action de ces substances; citons quelques exemples:

Ne détruisant pas la virulence : alcool, chaux vive, tannin, iodoforme, eau oxygénée, essence de térébenthine, acide sulfureux, hydrogène sulfuré, ozone, eucalyptol.

Détruisant la virulence : acide phenique à 1000, acide salicylique à 1000, iode, acides forts, sublimé corrosif à 1000, nitrate d'argent à 1000.

Expériences sur les animaux. — Si l'on veut aborder l'étude experimentale du charbon symptomatique, il est bon d'être renseigné sur les especes animales qu'on doit choisir comme sujets d'expérience. L'espèce bovine est la seule ou à peu près qui contracte la maladie spontanément; on a signalé des cas chez l'agneau et le poulain, mais ce sont là des faits exceptionnels.

Venons maintenant à la maladie expérimentale. Le lapin qui contracte si facilement le sang de rate expérimental est réfractaire au charbon symptomatique.

Les espèces les plus favorables, sont : le bœuf, le mouton, le cochon d'Inde. En raison de son peu de valeur, c'est à cette dernière espèce qu'on aura recours pour les expériences de laboratoire; cependant, il faut savoir que chez le cobaye, au bout d'un certain nombre d'inoculations successives, la virulence paraît diminuer et il arrive un moment où on leur donne une maladie non mortelle, qui les vaccine au lieu de les tuer.

Le porc, le chien, le chat, le rat, le canard, la poule, le pigeon sont réfractaires au charbon symptomatique.

Les grenouilles sont réfractaires au bacterium Chauvæi dans leur état normal, mais comme pour le sang de rate, il suffit de réchauffer la grenouille inoculée, en la plaçant dans l'étuve à 22° pour la voir contracter la maladie et mourir rapidement.

Etiologie de la maladie spontanée. - L'inoculation spontanée peut se faire directement dans le tissu conjonctif, à la suite d'une plaie, d'une piqure de la peau ou de la muqueuse, soit par l'air, soit par les objets ou instruments qui ont causé la blessure.

L'infection naturelle peut aussi être effectuée par la voie digestive et la voie pulmonaire. Lorsque l'infection s'est produite par la surface cutanée, la maladie débute par un accident local, le premier symptôme sera une tumeur. C'est le charbon essentiel de Chabert; si la pénétration du virus se fait par la voie interne, les phénomènes généraux seront le début, et les tumeurs n'apparaîtront qu'ensuite; c'est le charbon symptomatique proprement dit. On voit quel parallèle on peut établir entre le charbon symptoma tique et le sang de rate au point de vue des formes répondant aux divers modes d'inoculation spontanée. Les deux maladies présentent une forme interne et une forme externe, suivant la voie prise par la bactérie pour s'introduire dans l'organisme.

Arloing, Cornevin et Thomas ont montré que le charbon symptomatique pouvait s'inoculer à travers le placenta et passer de la mere au fortus; cette transmission se fait plus facilement que pour le sang de rate; peut-etre ce fait trouve t-il son explication dans la grande mobilité du bacterium Chauvai. Cette transmission explique l'immunité héréditaire constatée par les expérimentateurs.

Thérapeutique et prophylaxie. — Nous avons dit plus haut que les moyens medicaux et chirurgicaux habituels étaient impuissants contre le charbon symptomatique.

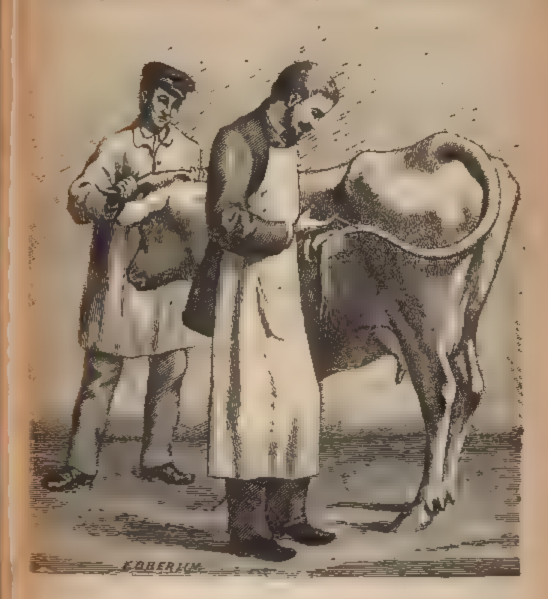
Arlung, Cornevin et Thomas ont réussi à instituer une methode de traitement prophylactique par les inoculations préventives, en donnant aux animaux un charbon bénin qui guérit spontanement en conférant l'immunité. On arrive au résultat par deux procèdés différents:

1º En inoculant le virus naturel tel qu'on l'extrait d'une tumeur fraiche;

2º En inoculant le virus atténué, le vaccin.

En piquant avec une lancette chargée d'une petite quantité de virus naturel le tissu conjonctif genéral, on réussit souvent à donner l'immunite sans accident ; mais comme il est difficile par ce procédé de régler exactement la nature virulente de la substance inoculée, les resultats sont inconstants et on a souvent des accidents ou des échecs, et, en tout cas, ce n'est pas là un moyen sûr et efficace de vaccination.

Il est préférable de faire cette inoculation à l'extrémite de la queue, l'expérience et l'observation ayant montre que les tumeurs emphysémateuses ne se voient jamais en ces points; cependant, si la dose du



ric, 123. Vaccination contre le charbon symptomatique.

virus est très forte, on peut voir apparaître des tumeurs eloignees et la mort s'ensuivre.

Le meilleur procédé de vaccination avec le virus naturel frais est l'injection intra-veineuse, etant donnée la tolérance très grande de l'espèce bovine pour le virus introduit par cette voie. On choisit pour cela la veine jugulaire, qu'on a soin de dénuder parfaitement, pour éviter toute pénétration du virus dans le tissu conjonctif et on injecte une dose de trois à cinq gouttes de virus frais pour les jeunes bovides et trois dixiemes de goutte pour les moutons.

Virus atténué. — Le procédé d'inoculation préventive avec le virus naturel n'est pas toujours exempt de dangers, et, en tout état de cause, il est toujours d'une certaine délicatesse d'exécution qui rend sa généralisation un peu difficile et il vaut mieux avoir recours à l'atténuation du virus.

Quatre procédés peuvent être employés pour atténuer la virulence du charbon symptomatique :

- 1º Les substances antiseptiques ;
- 2º Les cultures successives ;
- 3º L'action de la chaleur sur le virus frais;
- 4º L'action de la chaleur sur le virus desséché.

Les physiologistes lyonnais, après de nombreuses expériences, se sont arrêtés à ce dernier procédé, qu'ils considèrent comme préférable à tout autre ; aussi est-ce le seul que nous décrirons, renvoyant à leur ouvrage, pour les autres.

Il faut d'abord faire dessecher rapidement du virus frais avant l'apparition de toute putréfaction à la température de 32 à 35°.

Le virus desséché peut être chauffé à 85, 90°, sans rien perdre de son activité. Mais si on l'humecte avant de le soumettre à l'étuve, on constate qu'une exposition de six heures à 90° lui enlève une partie de son énergie.

Le virus chauffé à 100° ou 104° convient pour don ner un commencement d'immunité qu'on renforcera avec le virus chauffé à 90°.

Pour la pratique, voici comment l'on opère .

On place dans un petit mortier de verre une partie de virus desséché et deux parties d'eau qu'on mélange avec soin. On verse le liquide en couche mince au fond d'une soucoupe et on porte à l'étuve ; celleci est à bain d'huile, et réglée d'avance à la température voulue. L'exposition dans l'étuve dure sept heures. Il faut deux opérations successives, l'une pour le vaccin faible, l'autre pour le vaccin fort. Une fois l'opération terminée, on détache la croûte qui s'est formée au fond de la soucoupe, on la place dans un papier buyard et on l'enferme, précaution indispensable, dans une boîte ou sous une cloche avec du chlorure de calcium ou de la chaux vive pour éviter toute humidité. Pour l'usage, il faut réduire en poudre impalpable les petites masses de virus, on les concasse et on les mout dans un petit moulin analogue aux moulins à poivre; on a deux moulins, un pour chaque virus.

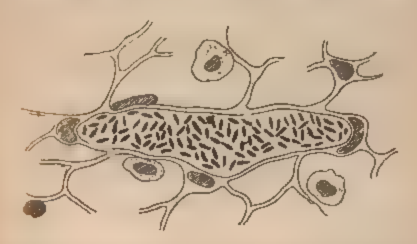
L'inoculation se pratique soit à la queue, vers le milieu du toupillon, où il existe un léger renstement (fig. 123) ou bien à la face externe de l'oreille. La vaccination se fait en deux fois, la première avec le virus faible, la seconde huit jours après avec le virus fort. On injecte chaque fois avec une seringue à injec-

tions sous-cutanées de huit à dix gouttes de liquide vaccinal obtenu en suspendant dans de l'eau stérilisée le virus atténué.

## CHAPITRE V

## LE ROUGET DU PORC

Le rouget, érysipèle malin ou mal rouge des porcs, est une maladie caractérisée par une éruption cutanée exanthématique, avec des lésions ulcéreuses, siegeant surtout dans la première portion du gros in-



ric. 124. — Bacilles du rouget du porc dans un ganglion lymphatique (d'après Klein).

testin, et accompagnées de lésions inflammatoires sur les grandes séreuses (fig. 124).

L'autopsic révèle ces lésions, les ganglions sont

tuméfiés, le péritoine, la plèvre, le péricarde sont recouverts d'une exsudation fibrineuse. Les poumons présentent des infarctus, ils sont congestionnes, quelquefois hépatisés. Klein a inoculé ces différentes exsudations à des porcs sains, et leur a donné les symptômes et les lésions du rouget spontané.

Les divers auteurs qui ont étudié le rouget du porc sont très divisés sur la morphologie du microbe qui cause la maladie, et il existe à ce sujet les plus grandes

divergences.

Klein décrit des bacilles analogues au bacillus anthracis et au bacillus subtilis (fig. 125), il les compare



rig. 125. - Bacilles du rouget du porc (d'après Klein).

a, dans une culture recente;

b, dans une vieille culture.

aussi au leptothrix buccal; les bâtonnets de Klein tres gros auraient 5 \mu de long.

Detmers décrit comme parasites du rouget des zooglées de micrococcus de 0 µ, 7 environ.

Pasteur n'a trouvé dans le sang et dans les liquides exsudés que des microbes ronds ou en 8.

Cornevin a retrouvé dans les cultures le microbe décrit par Pasteur, mais dans les cultures récentes il a vu des bâtonnets mobiles et courts.

Loeffler a trouvé dans la peau des porcs des masses de bacilles qui ressemblent à ceux de la septicémie des souris. Il a cultivé ces bacilles, mais l'inoculation de ces cultures à des porcs n'a produit aucun phénomène anormal chez ces animaux. Loësser croit que cette immunité tient à la race dont il s'est servi pour ses expériences.

Schütz a trouvé des bacilles qu'il a cultivés et dont l'inoculation à des porcs de race anglaise a causé la mort des animaux en trois ou quatre jours.

Schutz a constaté que le vaccin du rouget fourni par Pasteur contient des bacilles en même temps que d'autres organismes non pathogènes.

Une première inoculation non mortelle chez les lapins et les porcs confère l'immunité.

Pasteur et Thuillier ont atténué le virus du rouget des porcs, en le faisant passer par le lapin. On inocule un lapin avec le sang d'un porc atteint de rouget, l'animal meurt; si on prend le sang de ce lapin et qu'on le cultive, on obtient un virus qui donne aux porcs une maladie atténuée dont ils ne meurent pas,



ric. 126. -- Bacilies du rouget do porc dans le sang d'un pigeon.

et qui leur confère l'immunité contre la maladie spontanée pendant environ un an.

Le passage dans le sang du pigeon exalte au con-

traire la virulence et peut faire revenir le vaccin à sa puissance primitive (fig. 126).

Pour colorer les bacilles du rouget du porc, on emploie avantageusement la méthode de Gram ou le procédé de Loeffler.

Les bacilles du rouget se cultivent facilement dans le bouillon de lapin, le liquide de l'hydrocèle, la gélatine-peptone et l'agar-agar. Ils ne liquéfient pas la gélatine.

Cornil pense que la plupart des auteurs n'ont pas vu le microbe véritable du rouget et que le bacille specifique est celui de Loëffler et Schütz. Nous pensons, pour nous, que les divergences des auteurs s'expliquent facilement, et il est probable qu'on décrit sous le nom de rouget plusieurs maladies éruptives ayant des microbes différents

# CHAPITRE VI

### LE CHOLERA DES POULES

Le choléra des poules est une maladie qui sévit sur les volailles des basses cours, et qui les décime parfois; bien que cette maladie n'ait aucune affinité avec le choléra humain, nous garderons le mot dont l'usage a prévalu.

Historique. La première observation de cholèra des poules a été faite en 1789, en Lombardie. En 1830 et en 1849, la maladie apparut aux environs de Paris. Elle fut alors étudiée par deux professeurs d'Alfort, Renault et Delafond.

En 1878, Perroncito, professeur à l'Ecole véterinaire de Turin, découvrit dans le sang des poules mortes le micrococcus spécifique de la maladie.

En 1879, Toussaint confirma cette decouverte et apporta de nouvelles preuves.

En 1880, Pasteur fit des cultures pures du parasite et réussit à fabriquer un virus attenué avec lequel on peut préserver les animaux de la maladie par une vaccination préventive. Symptômes de la maladie. — Pasteur a décrit deux types cliniques de la maladie, une forme aigue et une forme chronique.

Dans la forme aigue on observe un état d'hébétude et de somnolence prolongées; les volatiles sont par terre, les yeux fermés, les plumes hérissées, immobiles et insensibles : l'animal se traine peniblement, il recherche le soleil; sa crete d'abord violacée devient noire; en même temps, il est pris d'une diarrhée seromuqueuse abondante, et bientôt il succombe apres une courte agonie entrecoupée de quelques convulsions.

Quelquefois la forme aigue prend une marche foudroyante, et les poules succombent après quelques heures seulement de maladie. Dans la forme aigue, la guérison est très rare.

La forme chronique, offre à peu près les mêmes caractères, mais avec une intensité moindre, et souvent après la production de quelques abcès, la maladie évolue favorablement; le choléra chronique peut se prolonger pendant des semaines, mais il se termine souvent par la guérison.

Lésions anatomiques. — A l'autopsie des poules mortes du choléra, on trouve des inflammations et des ulcérations profondes de l'intestin, des abcès des divers organes, une dégénerescence graisseuse de certains muscles. Le foie est volumineux, brun comme dans beaucoup de maladies infectieuses; beaucoup d'organes présentent des lésions asphyxiques, pétéchies, ecchymoses, suffusions sanguines. Dans deux

cas qu'il nous a été donné d'observer, il y avait une infiltration purulente du péricarde et de la plèvre.

La bactérie. — Dans le sang, dans les abcès, dans la muqueuse intestinale, dans la diarrhée on retrouve la bacterie qui cause la maladie.

Elle se présente (fig. 127) sous la forme de micrococcus de 2 à 3 \( \mu\) de diamètre quelquefois unis deux

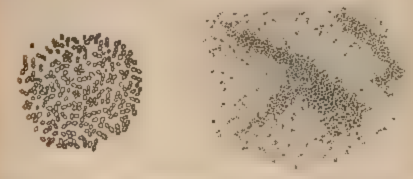


Fig. 127. - Microbe du cholèra des poules (d'après Pasteur).

à deux en 8. Dans les tissus on les voit comme des petits bâtonnets dont le milieu est légèrement étranglé et dont les deux extrémités se colorent mieux que le centre. Les bactéries du chotéra des poules n'ont pas une technique histologique spéciale et se colorent bien par les procédés généraux de coloration des bactéries.

Cultures — Pasteur a cultivé la bactérie du choléra des poules dans le bouillon de poulet neutralisé et stérilisé; la culture se fait bien entre 25 et 35° centigrades. Dans les cultures récentes, les bactéries ont plutôt la forme de bâtonnets comprimés au milieu; dans des cultures plus vicilles elles prennent la forme de diplococcus et plus tard le bouillon, qui était tout d'abord légèrement laiteux, devient limpide en même temps que les bactéries se résolvent sous forme d'une fine poussiere, il n'y a cependant pas destruction du microbe, car avec ces granulations on peut instituer de nouvelles cultures.

Cette bactèrie peut se cultiver sur la gélatine peptone; on voit apparaître au bout d'une période de trois à sept jours les cultures sous forme de strie gri sâtre a la place de la piqure, et a la surface la culture preud la forme d'une petite pellicule arroudie et transparente. Sur de la gélatine inclinée les colonies se montrent sous forme d'un fil grisâtre à peine perceptible et même après plusieurs semaines le dévetoppement est peu marqué. Cette bacterie ne liquéfie pas la gélatine.

Physiologie pathologique et inoculations. - La bactérie du choléra des poules est aérobie; aussi attribue-t-on son action pathogène à l'absorption de l'oxygène du sang, doù les symptômes et les lésions asphyxiques constatés pendant la vie et à l'autopsie.

Les lesions produites au point d'inoculation ont été bien étudiées par Pasteur et Cornit. Pasteur faisait les inoculations virulentes aux poulets dans le tissu cellulaire voisin du muscle pectoral; il a démontré qu'une partie du muscle s'altere et s'isole du muscle sain, en s'entourant d'une membrane pyogénique; il a nommé pour cela cette portion altérée séquestre. Sur les fibres musculaires, il se fait une tragmentation transversale des faisceaux primitifs, due à la penétration des bactéries dans le sarcolemme; il se produit dans la fibre musculaire des lacunes, qui se comblent de cellules lymphatiques et de microbes. Pasteur a pu inoculer des cultures du cholera des poules a d'autres animaux; les lapins succombent le plus souvent, mais les cobayes resistent en géneral; ils ne présentent que des lesions localisées au point d'inoculation, sous forme d'abces dans lesquels on retrouve des masses de bactéries, qui, inoculées aux poules, les font mourir du choléra.

La hactèric du cholera des poules sécrète une ptomaine, qui joue un certain rôle dans les symptômes de la maladie et lui donne les allures d'un empoisonnement par l'opium. Si en effet, on filtre sur du bis cuit de porcelaine une culture de cette bactérie, le liquide filtré ne donne plus la maladie, même injecté à la dose de 120 grammes dans le sang d'une poule; mais les animaux ainsi traités deviennent somnolents et tombent dans une sorte de coma; au bout de quel ques heures, tout s'efface et la poule reprend tout à fait son état normal.

Mécanisme de l'infection spontanée. — Pasteur, en arrosant du pain qu'on donnait en pâture aux poules, avec des cultures pures de la bactèrie du cholera des poules, a déterminé les phénomènes principaux de la maladie, accompagnes de diarrhée et suivis de mort. C'est de cette mamere que se fait dans les basses-cours la propagation de la maladie; les volailles frappées par le choléra, sont prises de diarrhée.

et elles répandent sur le sol des excréments muqueux chargés des germes meurtriers. Ces germes se repandent dans le fumier et dans la terre où les animaux vont picorer, et sont avalés par les poules en bonne santé qui deviennent ainsi malades.

Thérapeutique et prophylaxie.— La première condition consiste à isoler les poules malades, à évacuer le poulailler, et à le désinfecter completement. Mais à côté de ces mesures hygiéniques, il faut placer la pratique des inoculations préventives.

Le vaccin du cholera des poules est le premier virus atténué qui ait été découvert, et il a servi à donner la méthode générale d'atténuation de la virulence des bactéries. Pasteur attribue cette attenuation à l'action prolongée de l'oxygène; en pratique, pour la réaliser, on maintient les cultures pendant des semaines et des mois à l'étuve, et plus on s'éloigne du point de départ, plus la virulence diminue. Si, à un moment donné, on fait une prise de semence de culture, on peut fixer le degré de virulence actuellement existant, et on arrive ainsi à fabriquer une série de virus de plus en plus attenués. Ces virus atténués injectés aux poules causent une lésion locale, sans déterminer la mort, et rendent ensuite l'animal réfractaire aux inoculations virulentes. Cette immunite se conserve pendant environ une année; mais si les animaux ont été vaccines avec un virus trop faible, qui n'a pas produit de lesion locale, l'immunité n'est pas conférée et l'animal peut succomber à une atteinte de la maladie, ou à l'inoculation virulente,

On peut effectuer le retour à la virulence, en passant par d'autres organismes; un vaccin inoffensif pour les poules peut tuer un moineau; en inoculant une série de moineaux, la virulence va en croissant, et il arrive un moment où le virus a recouvré toute son action infectieuse.

## CHAPITRE VII

#### LES SEPTICÉMIES

Si nous n'avions pas dans un précédent chapitre, établi une importante distinction dans le rôle pathogénique des bactéries, nous serions fort embarrassé pour donner de la septicemie une définition convenable, et à vrai dire, il est impossible de trouver dans aucun ouvrage de bactériologie une définition qui puisse s'appliquer à toutes les maladies si diverses, englobées dans le grand chapitre des septicémies.

Nous avons en effet établi, que, si on considère les bactéries dans leur rapport avec les maladies, on peut les diviser en deux classes : d'une part les bactéries typiques, spécifiques; ces bacteries injectées aux animaux reproduisent toujours la même maladie avec les mêmes lesions; il y a sculement des differences de détail dans les modalites cliniques, suivant les especes animales et le mode d'inoculation. Si l'on tombe sur une espece qui n'est pas capable de contracter la maladie typique, la bacterie spécifique reste sans aucun effet; exemple, le charbon pour le chien. Rappelons que jusqu'ici on ne connaît verita-

blement que deux bactérics typiques, celle du charbon et celle de la tuberculose.

Nous avons d'autre part admis une seconde classe, la plus importante, les bacteries indifférentes; ces bactèries produisent des maladies totalement différentes suivant les espèces auxquelles on les injecte; inoffensives pour les uns, elles sont mortelles pour les autres, et ce qui les caractérise, c'est l'absence de lésions typiques toujours identiques. Ces bactéries, une fois sorties de l'espèce animale où elles se développent spontanément, produisent des maladies expérimentales qui sont des septicémies, lorsqu'elles sont placées dans un milieu animal où elles peuvent évoluer.

Il est un certain nombre de septicémies qui n'affectent pas du tout les allures des maladies bactériennes et qui se rapprochent au contraire énormément des empoisonnements; aussi doit-on élargir d'autant le cadre de ces affections. Nous définirons donc les septicémies « des maladies causées par l'introduction dans l'organisme de bactéries indifférentes ou des substances toxiques secrétées par ces bactéries »; à l'état spontané, les deux causes sont inséparables et opèrent ordinairement de concert.

Prenons des exemples on admet aujourd'hui que le hacille de Gaffky est typique de la sièvre typhoide chez l'homme. Quoi qu'on en ait dit, ce bacille injecté aux animaux ne produit que des septicémies à lésions variées. Le bacille de la pneumonie injecté aux animaux produit la septicémie.

La salive humaine contient des bactéries, parfaite-

ment inoffensives pour nous, mais qui sont rapidement mortelles pour certaines espèces, les lapins par exemple qui succombent à une septicemie. Ces considerations génerales sur le sens à donner au terme de septicémie font dores et dejà prevoir que le nombre de ces maladies sera considerable, c'est en effet ce que la pratique démontre, et l'on decouvre journellement des formes nouvelles d'infections septiques. Un point est cependant commun à toutes ces maladies, la gravite des accidents resultant de l'intoxica tion septicémique. Pour faciliter la comprehension des diverses septicémies, nous avons cherché à établir des divisions, permettant de ranger ensemble les septicémies qui ont des caractères communs, et voici a quelle classification nous nous sommes arrêtés

Il y a trois sortes de septicémies :

1º Septicémies suppuratives qui ont pour caractéristique la présence du pus, quelle que soit d'ailleurs la disposition anatomique qu'il affecte;

2º Septicémnes septiques ou toxiques, dans lesquelles la seule lésion est la présence dans les organes et les humeurs des bactéries septiques; le phénomene prédominant de cette classe est l'intoxication;

3" Septicémies putrides dont la caracteri-tique est la décomposition des tissus, la nécrose, la gangrene.

Certes, cette division est loin d'êțre absolue et ce n'est la qu'une simple tentative; en effet, il y a des maladies qui peuvent se ranger a la fois dans deux de ces classes : c'est ainsi que l'endocardite ulcéreuse affecte tantôt des formes pyohémiques, tantôt des formes septicemiques vraies; c'est ainsi que dans l'infection puerperale, la mort peut arriver par simple septicémie, ou par la suppuration

Nous pensons rependant que notre division dont être conservée et que ces anomalies tiennent surtout à l'incertitude qui regne encore sur la marche et la nature de ces maladies; pour ne prendre qu'un exemple, l'endocardite ulcereuse est-elle une seule et meme mala ue avec différentes formes cliniques? La réponse n'est pas douteuse , si les climiciens frappés de la fréquence des lésions de l'endocarde ont fait de cette maladie une entité morbide, il est probable que cette entité va devenir quelque jour l'objet d'une dislocation. Selon nous, quelle que soit l'importance de la lesion endocardique, elle n'est pas primordiale, ce n'est qu'un epiphénomène commun a plusieurs ordres d'intoxication puerperale, pneumonique, chirurgicale ou autre. Ces principes une fois posés, il ne nous reste plus qu'à donner une description forcement succincte des formes multiples de septicemie et des bactéries qui les déterminent. Apres avoir decrit les maladies septiques spontanées, nous consacrerons quelques pages à l'étude des septicemies expérimentales.

A. La suppuration. Depuis longtemps, les histologistes et les chirurgiens avaient signalé dans le pus la présence de bacteries, mais c'est recemment seulement qu'on a saisi la relation de cause à effet existant entre le microbe et l'abcès.

Les travaux qui ont contribue à éclaireir ce sujet

sont ceux de Rosenbach, Pasteur et surtout de Strauss, et actuellement on peut dire : Pas de microbes, pas de suppuration

Les succès obtenus par l'antisepsie chirurgicale montrent que la clinique et l'histologie sont d'accord pour rendre cette proposition évidente.

Plusieurs espèces microbiennes peuvent engendrer

la suppuration, en voici la liste succincte :

1º Le microbe pyogénique de Pasteur, que cet auteur a trouvé dans l'eau de la Seine Injecté sous la peau il produit des abces locaux, dans les veines il amène l'infection purulente avec abcès métastatiques;

2° Staphylococcus aureus (Rosenbach) (fig. 128), culture de couleur jaune d'or sur l'agar-agar à 37°, liquéfie la gélatine, se cultive bien sur les pommes de terre et le sérum (Planche I);



Fig. 128. — Staphylococcus pyogenes aureus. D'après une culture sur gelatine-peptone, ensemencée avec du pus d'ostcomyelite aigué.

3° Staphylococcus flavescens (Babès), cultures blanches sur la gélatine qu'il liquéfie;

4º Staphylococcus pyogenes albus tache de couleur blanche éclatante, liquéfie la gélatine;

5° Staphylococcus pyogenes citreus (Passet), sem-

blable au précédent sauf que la culture est jaune citron:

6º Micrococcus pyogenes tenuis (Rosenbach cul tures très fines a peine visibles a l'œil nu:

7° Streptococcus pyoyenes. Cet organisme est un chapelet (fig. 129). La planche est dessinée d'opres une de nos preparations faite avec le pus d'une pleu-

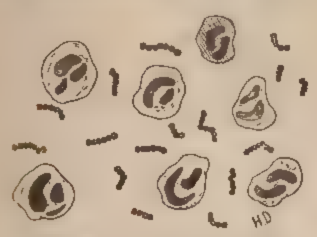


Fig. 129. - Streptococcus pyogenes.

Figure dessures a apres une preparation de pas de pleurésie parafeule d'emblée - Object fie 10 à imm, homogene (Nachet Oculaire 2

résie purulente d'emblée. L'inoculation de ce liquide n'a pas produit d'abcès métastatique, chez un lapin, mais une septicemie à laquelle if a succombe en 36 heures. Il ne liquéfie pas la gélatine sur laquelle if donne une pellicule ronde un peu blanchâtre.

Parmi les microbes du pus, les plus communs sont le staphylococcus aureus et le streptococcus pyogenes.

Furoncle et anthrax — Les organismes trouves dans ces deux affections, qui sont identiques, sont des staphylococcus. On les voit sous forme de cocci sphe riques unis deux à deux ou en amas. On ne les a jamais trouvés dans le sang, et il est probable que la propagation se fait par la surface cutanée plus ou moins ramollie ou excoriée. Ils se cultivent bien dans l'eau de levûre et dans le bouillon de poule Inoculés aux lapins, ils donnent des abcès locaux, bien qu'ils ne se cultivent pas dans l'eau sucrée, l'organisme des diabétiques paraît un milieu de prédilection pour ces microbes.

Abcès chauds. Phlegmon. — Les bactèries se montrent, soit sous forme de chaînettes, soit sous forme de diplococcus; on voit aussi des grains isolés.

Pyohémie. Abcès métastatiques. — La pyohémie ou infection purulente a pour caractéristique la formation d'abcès secondaires, dits metastatiques. Quel est le mécanisme de la production des abcès métastatiques? On pensait autrefois qu'il se passait à la surface de la lesion purulente primitive une résorption des globules du pus qui allait former des embolies de globules blancs, lesquels, en proliférant, donnaient le jour à un nouvel abcès. Les injections de pus dans les veines des animaux ont ruiné cette manière de voir, car elles ne produisent pas la pyohémie. Il n'en est plus de même de l'injection des cultures de microbes pyogènes qui, introduits dans le système veineux, produisent à coup sûr la pyohémie.

Les abces métastatiques peuvent exister dans tous les organes viscéraux ou periphériques; ils ont pour origine des embolies septiques produites par l'absorption des bactéries pyogènes dans le foyer purulent primitif. Sur la coupe de ces abcès, on trouve les capillaires de l'organe gorgés de microccocci analogues à ceux qu'on rencontre dans la plaie qui a donné lieu à la pyohémie. Pendant la vie, on peut retrouver des microbes dans le sang des pyohemiques.

Ostéomyélite. — Cette maladie est spéciale aux adolescents, et il faut attribuer sans doute la localisation de la suppuration à la suractivité fonctionnelle qui règne chez ces individus au niveau de l'épiphyse des os longs pendant la croissance. Pasteur a retiré dans le pus d'un os des coccis doubles ou en amas qu'il a, le premier, identifiés avec ceux du furoncle, c'est-à-dire le staphylococcus pyogenes aureus. Depuis, les observations ont toujours confirmé cette manière de voir.

Les injections intra-veineuses aux lapins des cultures du micro-organisme de l'ostéomyélite, amenent la mort avec des foyers multiples de suppuration et d'ostéomyélite, surtout si l'on a déterminé des traumatismes sur les os.

B. Septicémies proprement dites. — La septicémie proprement dite est également caractérisée par l'introduction dans l'economie de microbes qui peuvent s'y développer, mais elle diffère essentiellement de la classe précédente en ce qu'il ne se produit pas de pus ou d'abcès métastatiques, l'intoxication septique tenant au contraire la première place.

Septicémie puerpérale. — Cette forme de septicémie est, ainsi que nous l'avons dit, quelque peu commune aux deux premieres classes de notre division, car on peut voir se produire du pas; mais il est ordinairement limité au peritoine, et ne produit pas d'abcès métastatiques. Pasteur et Doleris ont étudie les microbes de la septicemic puerperale, et ce dernier en a donne une tres belle etude dans sa these inaugurale. Il distingue plusieurs varietes de microorganismes.

1° De grandes bacteries en filament, qu'on trouve peu de temps seulement avant la mort : c'est le vibrion septi que de Pasteur ; elles sont en rapport avec les septicémies à marche rapide ;

2º Des microcoques en chapelet;

3º Des microcoques en points doubles;

4º Des inicrocoques en points simples, isolés ou en amas.

Pasteur et Doléris ont trouvé toutes ces bactéries dans le sang des femmes atteintes de septicemie puerpérale et ils les ont cultivées.

La septicemie puerpérale ne diffère donc pas des septicémies chirurgicales, et les mêmes moyens antiseptiques peuvent la combattre efficacement.

Endocardites infectiouses. — Ainsi que nous l'avons dit plus haut, il est difficile d'envisager, aujourd'hui, l'endocardite ulcereuse comme une entité morbide dont l'unité soit parfaitement définie; c'est un accident qui peut se produire au cours d'une foule detats pathologiques; c'est une affection toujours secondaire, et on ne saurait mieux la comparer qu'à ces formes de broncho - pneumonies qui accom-

pagnent d'ordinaire les maladies infectieuses graves.

L'importance des lésions relève de ce fait de la localisation des principes septiques sur l'organe central de la circulation, qui va procéder ensuite à une distribution néfaste aux divers organes. Le développement de l'endocardite infectieuse se fait de deux manières différentes :

Dans un cas, il y a quelque part une solution de continuité, une plaie, un foyer de suppuration. Exemple : la puerperalité. Dans l'autre, il n'y a pas de porte d'entree apparente, mais la maladie éclate chez les surmenés, les alcooliques, etc...; ce n'est donc pas la encore une véritable spontaneite morbide.



FIG. 130. — Diverses varietés de bactéries trouvées dans l'endocardite infectieuse.

L'idee que nous soutenons ici est corroborée par la multiplicité des especes que l'on trouve dans les valvules du cœur et dans les lésions secondaires au cours des endocardites infectieuses. Netter a fait de ces divers microbes une étude suivie et intéressante dont les résultats sont exposés succinctement par le professeur Jaccoud, dans ses dernières leçons de clinique médicale de la Pitie. Nous avonseu nous même l'occasion d'examiner plusieurs cas d'endocardite ulcereuse, et nous donnons (fig. 130 et 131) la reproduction des formes bacteriennes observees par M. Netter et par nous-même.



rig 131. - Diverses varietes de bactéries trouvees dans l'endocardite infectieuse.

Septicémie chronique. — Nous n'avons rien à dire au point de vue des bactéries de la septicemie chro nique, c'est un état engendré par la retention du pus ou des liquides pathologiques à l'intérieur des abces froids ou dans les suppurations chroniques osseuses ou viscérales.

C. Septicémie putride. Gangrène gazeuse. Nous n'avons pas à parler ici des gangrènes simples produites par des embolies microbiennes; ce sont la des causes mécaniques banales, et, dans ces cas, la gangrene peut ne pas être septique. Nous avons surtout en vue une redoutable complication des plaies, appelée aussi emphyseme gangréneux, gangrene foudroyante, érysipele bronzé. Cette terrible complication ne se voit plus guère à la suite des plaies chirurgicales, grâce aux progrès de l'antisepsie, mais

on la voit encore quelquefois à la suite des grands traumatismes, et il nous a ete donné d'en voir un cas a la suite d'une fracture compliquée de la cuisse.

D'apres Chauveau et Arloing, le micro-organisme



FIG. 132. V.brion septique de l'asteur dans du sang septicemique.

qui cause la septicémie gangreneuse n'est autre que le vibrion septique décrit par Pasteur (fig. 132). Cette bactérie est anaérobie d'une longueur de 5 à 6 μ. Dans le sang, elle s'allonge beaucoup et se présente alors sous forme de longs filaments mobiles qui semblent ramper entre les globules du sang.

On peut le cultiver dans les bouillons Pasteur, dans le vide ou dans l'acide carbonique. A un certain degré de son évolution, il se présente sous forme d'un gros bâtonnet avec une spore à son extrémité. Il est tres résistant et supporte sans peine, lorsqu'il est desséche, une température de 60 à 90° C. Il est facilement detruit par l'acide sulfureux. L'inoculation de ce vibrion reussit surtout dans le tissu conjonctif, et les animaux meurent avec tous les accidents de la gangréne gazeuse. Il n'en est pas de même

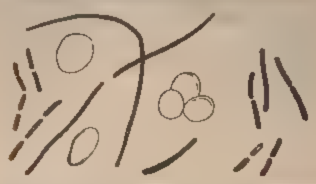


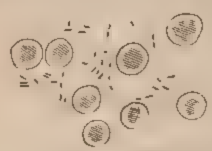
Fig. 133. — Bacille de l'ædème malin (d'après koch). Get organisme est identique au vibrion septique de Pasteur.

de l'injection intra-veineuse, qui est assez bien supportée, pourvu que la dose ne soit pas massive relativement au poids de l'animal. L'ingestion par le tube digestif ne produit aucun trouble.

Nous donnons ici un résume de quelques septicémies experimentales, cette étude succincte ne présente qu'un intérêt direct médiocre, et nous avons vu que le nombre des septicémies pourrait sans doute être multiplie à l'infini; elles ont éte placées ici seulement dans le but de faire connaître les méthodes suivies par les auteurs pour arriver à les produire.

D. Septicémies expérimentales — Septicémie des souris (Koch). — Koch a réussi à produire chez les souris une maladie expérimentale en leur injectant

quelques gouttes de sang putrefié; et il put reproduire la maladie chez un grand nombre de souris par des inoculations en série. Elle est produite par un tout petit bacille de 0,8 à 1 µ de long, immobile; la souris des champs est rebelle à l'inoculation de ce bacille qui tue fatalement la souris de maison. Les lapins et les cobayes inoculés avec le bacille de la septicemie des souris ont une sorte d'érythème local qui leur confere l'immunite pendant un certain temps.



ric. 134. - Bacille de la septicêmie des souris

On cultive facilement ce bacille sur la gélatinepeptone simple ou additionnée d'un peu de phosphate de soude. Les organes des animanx morts de cette maladie seront examinés après durcissement à l'alcool absolu et coloration par la méthode de Gram.

Septicémie du lapin. — Koch a produit cette maladie en injectant au lapin une infusion de viande putréfiée sous la peau du dos.

Septicémie de Charrin. — Cet auteur a constaté que, en inoculant quelque temps après la mort le sang ou des fragments d'organes, provenant de lapins

morts du charbon, on voyait se développer une septicémie. Cette maladie est causce par un microbe en forme de chaînettes à grains très fins, que l'on



enc. 135 Coupe d'un glomerule du rein, contenant des chainettes caractérisant la sept.cemie de Charrin consécutive au coarbon chez le lapin.

trouve dans le sang des animaux qui ont succombé à cette septicémie, ainsi que dans les viscères (fig. 135).

On pourrait multiplier beaucoup le nombre de ces exemples; on connaît encore plusieurs autres septicemtes experimentales, et il est probable que la liste ne fera ulterieurement que grandir encore.

# CHAPITRE VIII

## L'ÉRYSIPÈLE

Historique. — Pendant longtemps l'érysipele a été consideré comme une inflammation spontanée

En 1777, Lorry émit le premier l'hypothèse de la contagiosite de l'erysipele. Cette idec fut tour à tour acceptée et rejetée par les pathologistes.

En 1834, Piorry niait la spontancite de l'érysipèle, et admettant que cette maladie reconnaissait toujours, comme point de départ, l'absorption d'un principe

septique par la surface cutanée.

En 1844, Trousseau établissait que non seulement, ainsi que l'admettait Velpeau, l'érysipèle était causé par l'introduction dans l'organisme de matières venues du dehors, mais que dans tous les cas une solution de continuite des teguments, était la porte d'entree nécessaire au contage erysipelateux. Actuellement la doctrine de la contagion paraît être universellement adoptée.

La première notion de la nature parasitaire de l'érysipèle se trouve dans la thèse mangurale du D' Ch. Martin (1865, Paris), au lendemain des expériences de Pasteur sur la géneration spontance et il attribue la contagion de l'érystpèle aux bactèries venues de l'air, qui les depose à la surface des plaies.

En 1869, Hueter décrit, dans la sérosité des phlyctènes erysipélateuses, le même Monas crepusculum qu'il avait montre l'année précédente dans les plaques diphteritiques. Aussi considere-t-il l'erysipèle

comme une diphterie diffuse des téguments.

En 1870, Nepveu public le résultat de ses recherches beaucoup plus précises que celles de Hueter, et, en assimilant les corpuscules qu'il decrit dans l'érysipèle au bacterium punctum, il se rapproche beaucoup plus de la vérité.

En 1872, Wilde décrit un micrococcus recucilli dans le pus de la plaic point de depart de l'erysi-

pele.

En 1873, Orth décrit dans les phlyetenes érysipelateuses des bacteries spheriques, isolees ou en chape lets immobiles. Il fait des inoculations à des lapins avec le liquide des phlyetenes et produit des abces, des rougeurs érysipelateuses et des infections générales.

La même annee, Pitoy constate les mêmes bacteries.

En 1880, Doléris voit la bactérie érysipélateuse et la cultive.

Gest Fehleisen, en 1881, qui a établi définitivement la nature bacterienne de l'drysipele; ses recherches ont ele pleinement confirmées par les observations ultérieures. En 1886, le D' M. Denucé a fait de la pathogénie de l'érysipèle et de l'étude de son organisme pathogène une monographie très complete.

Morphologie. — Le microbe de l'érysipèle. Streptococcus erysipelatus, est un microcoque rarement isolé, se présentant souvent sous l'aspect de



ris, 136. - Streptococcus de l'érysipèle.

diplococcus, mais en général disposé en chaînctics fig 136) de 5 à 15 grains, tous égaux entre eux; ces chaînctics ont une disposition plus ou moins sinueuse; chaque anneau de la chaînctic de streptococcus de



ric. 137. — Coupe d'un espace lymphatique du derme contenant des streptocoques de l'érysipèle.

l'erysipèle est exactement arrondi et possède un diamètre de 0 μ, 3.

Sur des coupes de la peau (fig. 137) les chaînettes

riences de Pasteur sur la génération spontance et il attribue la contagion de l'erysipèle aux bacteries venues de l'air, qui les dépose à la surface des plaies.

En 1869, Hueter decrit, dans la sérosité des phlyctènes erysipélateuses, le même Monas crepusculum qu'il avait montre l'année précédente dans les plaques diphtéritiques. Aussi considere-t-il l'érysipèle comme une diphterie diffuse des téguments.

En 1870, Nepveu publie le resultat de ses recherches beaucoup plus précises que celles de Hueter, et, en assimilant les corpuscules qu'il décrit dans l'erysipèle au bacterium punctum, il se rapproche beaucoup plus de la vérité.

En 1872, Wilde décrit un micrococcus recueilli dans le pus de la plaie point de départ de l'érysipèle.

En 1873, Orth decrit dans les phlyetenes érysipelateuses des bactéries spheriques, isolées ou en chape lets immobiles. Il fait des inoculations à des lapins avec le liquide des phlyetenes et produit des abcès, des rougeurs érysipélaleuses et des infections générales.

La même année, Pitoy constate les mêmes bactéries.

En 4880, Doléris voit la bacterie érysipélateuse et la cultive.

C'est Fehleisen, en 1881, qui a ctabli définitivement la nature bacterienne de l'érysipele; ses recherches ont éte pleinement confirmées par les observations ulterieures. En 1886, le D' M Denucé a fait de la pathogénie de l'érysipele et de l'étude de son organisme pathogène une monographie très complete.

Morphologie. — Le microbe de l'érysipèle. Streptococcus erysipelatus, est un microcoque rarement isolé, se présentant souvent sous l'aspect de



rig. 136. - Streptococcus de l'erysipele.

diplococcus, mais en général disposé en chainettes (fig. 136) de 5 à 15 grains, tous égaux entre eux; ces chainettes ont une disposition plus ou moins sinueuse; chaque anneau de la chainette de streptococcus de



ric. 137. — Coupe d'un espace lymphatique du derme contenant des streptocoques de l'erysipèle.

l'érysipèle est exactement arrondi et possède un diametre de 0 ,4, 3.

Sur des coupes de la peau (fig. 137) les chainettes

sont situees par groupes dans les espaces interfasciculaires, dans les vaisseaux lymphatiques du derme et dans le pannicule adipeux sous dermique.

On trouve aussi les chaînettes dans le liquide des phlyctènes, mais non pas d'une manière constante; du moins on ne les trouve pas toujours par le procedé de recherche habituel sur couvre objets

**Procédé de coloration**. — L'examen histologique est tres facile a pratiquer et peut se faire, soit en preparations extemporances, soit en préparations persistantes.

Pour les premières, on dépose sur une lame porteobjet, une gouttelette du liquide a examiner, qu'on recouvre avec une lamelle couvre objet. Sur le bord de la lamelle, on met une goutte de solution d'Ehrlich au violet de methyle 6 B. La matière colorante pénètre par capillarité, et l'examen peut être pratique immédiatement.

Pour les preparations persistantes, on étend une goutte de liquide sur des lamelles qu'on colore, apres dessiccation, en les immergeant quelques minutes dans un bain de solution colorante. On decolore par l'alcool absolu et l'essence de girofle et on monte dans le baume au xylol.

Il n'est pas rare d'observer par ces procèdes d'autres micrococcus, et, dans ces cas, on voit toujours survenir des complications. Nous y reviendrons.

Recherche clinique. — Deux méthodes peuvent être employées pour rechercher le microbe de l'erysipèle. La meilleure consisterait à enlever des fragments de peau sur les plaques d'érysipèle en pleine evolution. Malheureusement, quelle que soit l'excellence de cette methode, elle ne peut pas etre d'un usage courant; en effet, pratiquer une plaie sur une surface crysipélateuse n'est pas toujours inoffensif et d'ailleurs, comme cette petite opération est douloureuse, les malades consentiront rarement à la subir.

La seconde méthode à employer, celle que l'on peut toujours mettre en pratique, a l'inconvenient de ne pas renseigner sur la topographie du streptocoque dans les lesions cutanées; mais, aussi bien que la première, elle permet de constater avec précision la présence des bacteries. On commence par désinfecter sorgneusement la peau par les lavages au savon, au sublime, a l'alcool et à l'éther. Puis avec une pointe d'aiguille stérilisée au moment même en la chauffant au rouge, on fait une piqure penétrant jusque dans le derme. On peut aussi, après les lavages, recouvrir la peau d'une couche de collodion élastique, et faire la piqure à travers le collodion. Il s'écoule une gouttelette de sang qu'on enleve avec l'aiguille promence à plat, la deuxieme goutte est plus claire, teintee en rose; au moyen d'une pipette sterilisée on recueille cette goutte et, en plongeant l'extrémite effilee dans la pigure, on va chercher le liquide au milieu des tissus malades.

Recherche sur le cadavre. Il ne faut guère songer a rechercher le streptococcus de l'erysipele sur le cadavre dans les conditions ou l'on pratique habituellement les autopsies. Il est donc indispensable, si l'on veut examiner des coupes de peau, de les prendre sur le vivant ou tout au moins, lorsque cela sera possible, immédiatement après la mort. Les fragments de peau seront placés dans l'alcool absolu et coupes après durcissement dans ce liquide seul.

Culture du streptococcus erysipelatus. — Si l'on veut se contenter d'étudier la morphologie et l'accroissement des chaînettes de ce streptococcus, les methodes de culture dans les bouillons liquides par les procèdes de Pasteur sont, sans contredit, les meilleures. Si l'on veut étudier la forme des cultures, on a recours aux méthodes sur milieux solides où se developpent des colonies caractéristiques: les meilleurs sont la gélatine peptone, le sérum gélatmisé et l'agar-agar.

Fehleisen ensemençait ses tubes de gélatine avec de petits fragments de peau enleves sur le malade avec des ciscaux stérilisés, nous avons exposé plus haut les motifs qui font rejeter cette manière de procéder, et on peut aussi bien ensemencer les tubes avec le liquide obtenu par la piqure. Le point le plus favorable est le bourrelet saillant placé du côte ou envahit l'erysipèle; si l'on veut obtenir des cultures pures, il faut être rigourensement antiseptique. Après avoir débouche un tube de gelatine ou d'agar-agar, en souffiant dans la pipette, on fait tomber à la surface de la substance une goutte ou deux du liquide recueilli. Avec un fil de platine sterilise, on fait pene-

trer le liquide dans l'épaisseur de la gelatine, ou il forme une strie rosée. Puis on place les tubes à l'étuve à 22º pour la gélatine, à 30° ou 35° pour l'agar-agar. Dans les tubes à gélatine, au bout de quarante-huit heures, le long des stries rouges, on voit apparaître des petits points ronds, d'un blanc mat, tranchant nettement sur la gelatine, du volume d'une tête d'épingle. Le troisième jour, ils ont doublé de volume et l'accroissement est d'autant plus notable que le grain est plus rapproche de la surface. Les jours suivants, ces apparences s'accentuent; pres de la superficie, les petits points très rapprochés forment un lèger nuage interrompu çà et là par les grains plus gros opaques. A partir du septieme ou huitième jour, le développement se ralentit et, vers le quinzième jour, il s'arrète complètement.

Une fois arrêtees dans leur développement, les cultures ne meurent pas pour cela et, pendant plus d'un an, elles sont encore reinoculables (Denuce).

La température la plus favorable à la culture du streptococcus de l'erysipele est 30° centigrades; audessous de 20°, les colonies se développent avec d'autant plus de lenteur que la température est plus basse. Vers 10°, tout developpement cesse ordinairement, mais on peut le voir reprendre si on replace les cultures à une température normale (25 à 30°).

On peut aussi, avec des tubes à gélatine, préparer par la méthode habituelle des cultures sur plaques; on le fait surtout dans le but de séparer le microbe de l'érysipèle des streptococcus pyogenes albus ou aureus qui lui sont souvent associés. Au bout de quarante huit heures, les colonies de l'erysipele commencent a peine à se developper sous forme de petits points blancs. Les colonies qui apparaissent avant quarante-huit heures sont celles des bacteries pyogenes.

Dans les tubes inclinés, la culture apparaît de chaque côte de la strie d'inoculation, sous forme d'une zone de petits points blancs qui finissent par se joindre et former une bande à bords festonnés.

Sur l'agar-agar et le serum gélatinisé, le développement est le même, comme pour la fièvre typhoide, sur les pommes de terre, le developpement du microbe ne se manifeste pas a l'œil nu, mais en examinant, au bout de cinq a six jours, la surface de coupe des tubercules, on y trouve le streptococcus en abondance.

Inoculations aux animaux. — Fehleisen, le premier, pratiqua des inoculations aux animaux avec des cultures pures du streptococcus de l'erysipele; il fit l'inoculation sur des lapins et presque tous presenterent des phenomènes érysipélateux typiques. L'inoculation se pratique chez le lapin au niveau de l'oreille, soit au moyen de piqures avec des aiguilles trempees dans les cultures, soit par l'intermediaire de scarifications a la surface desquelles on étale des parcelles de culture. Au bout de trente six à quarante huit heures, on voit la temperature de l'animal s'elever d'un degre à un degre et demi; autour du point d'inoculation apparaît une rougeur qui s'etend

plus ou moins, suivant l'importance des piqures et l'état de l'ammal. Sur l'oreille, regardée par transparence, la plaque malade paraît colorée en rouge vif, le diametre des vaisseaux semble élargi, les bords de la plaque érysipélateuse sont nets et un peu saillants. Au bout d'une dizaine de jours, la rougeur a en genéral disparu. Si on tue le lapin en pleine activité érysipelateuse et qu'on place la partie malade dans l'alcool, on y retrouve au microscope les mêmes lesions que dans les plaques érysipélateuses de l'homme. Les vaisseaux et les espaces lymphatiques sont remplis de micrococci.

Fehleisen a observe le fait suivant : sur un lapin, des que la lésion érysipélateuse se fût développée, l'oreille fut amputée au thermo-cautere. La temperature retomba rapidement à la normale et l'animal se rétablit promptement.

L'inoculation des animaux (lapin, chien) peut se faire sur un point quelconque de la peau, en ayant soin de raser les pouls pour pouvoir assister à l'evolution morbide.

Inoculations à l'homme. Quelques auteurs ont tente la demonstration directe du rôle pathogène du streptococcus erysipelatus; ils y ont reussi; mais, quel que soit l'intéret scientifique qui puisse s'attacher a une semblable démonstration, on ne saurait trop flétrir un pareil procedé; en effet, bien que le but avoué des auteurs qui l'ont mis en pratique soit un but curatif, il n'en reste pas moins avéré que sur les sept cas de Fehleisen, il s'est produit trois fois des

accidents graves, tels que collapsus ou épanchements pleuretiques et, dans le cas de Janicke et Neisser. la mort s'en est suivie : ces résultats n'ont pas besoin de commentaires et suffiront pour éloigner les experimentateurs futurs de cette manière de proceder.

Rapports du microbe de l'érysipèle avec d'autres microbes. — Morphologiquement, le streptococcus de l'érysipele ressemble à d'autres microcoques produisant des lesions différentes, et il y a lieu de se demander si le streptococcus est bien spécial à l'érysipele.

Les organismes qui ont avec lui le plus de ressemblance sont le streptococcus décrit par Pasteur et Doleris dans la fièvre puerpérale, et le streptococcus pyogene Nous ne parlerons pas de l'organisme decrit par Passet, qui semble être identique à celui de l'érysipèle.

En ce qui concerne l'infection puerpérale, il y a entre les deux microbes une véritable identité; mais on le trouve ordinairement associé à d'autres bactéries, entre autres le streptococcus pyogène.

Le streptococcus pyogenes ne ressemble guere à la bactèrie de l'érysipèle. Dans une même chainette, les grains ont un volume variable, tandis que dans l'erysipèle la régularité des chainettes est parfaite. D'autres différences existent dans les cultures Nous renvoyons, pour les caractères spéciaux de ces cultures, au chapitre où nous étudions les microbes de la suppuration. Inoculé aux animaux, le streptococcus pyogène donne une suppuration en nappe,

ce qui n'arrive pas au streptococcus érysipélateux; c'est là un important caractère distinctif.

Anatomie et physiologie pathologiques. coupes de peau prises sur l'homme ou sur l'oreille du lapin, durcies à l'alcool absolu et colorées par les procedés indiqués plus haut, permettent d'apprécier très exactement la topographie des bactéries. Les coupes sont pratiquées perpendiculairement à la surface cutance et colorées au violet de méthyle et de gentiane, ou à la fuchsine, suivant la methode de Gram. Les bactéries sont plus abondantes au niveau du rehord saillant par ou progresse la lésion : elles se font de plus en plus rares au fur et à mesure qu'on s'éloigne de ce point. Les microcoques, deux par deux ou en chaînettes, sont disperses dans tout le derme et le pannicule adipeux sous-cutané. Dans le derme. les bactéries occupent les vaisseaux lymphatiques et les espaces interfasciculaires. Les streptococcus dans les espaces affectent une disposition sériée, parallèles les uns aux autres. Dans l'hypoderme, les chainettes sont surtout dans les vaisseaux lymphatiques On voit aussi de nombreuses chaînettes dans les folli cules pileux.

Au niveau des plaques érysipelateuses, on ne trouve jamais de microcoques dans le sang, il en est de même, d'après Denucé, dans la circulation génerale. Cependant, ce dernier auteur, dans des lésions d'organes atteints secondairement de l'erysipele, a trouvé les chaînettes caractéristiques. Le professeur Jaccoud cite, dans le dernier volume de ses Cliniques

de la Pitié, un cas d'érysipele on le sang inocule dans des tubes de gélatine et d'agar-agar a donne lieu à des cultures où l'on a pu reconnaître la présence du streptococcus de l'érysipele. La recherche des bacteries erysipolateuses peut être faite dans l'urine; mais elle demande beaucoup de soms et de minutieuses précautions pour recueillir l'urine; il est bon de ne recueillir le liquide qu'à la fin de la miction. Il faudra s'assurer, d'autre part, que l'urine est fraiche et acide; car rien ne ressemble au streptococcus comme la torula des urines ammoniacales. On laisse reposer l'urine un quart d'heure, on la decante, et avec le dépôt on fait des lamelles qu'on colore au violet de méthyle et qu'on monte dans le baume Dès qu'il y a de l'albumine dans les urmes d'un erysipelateux, et surtout des éléments figures (cylindres, cellules epithéliales), on est à peu pres sûr de trouver des bactéries.

Lorsqu'un individu qui a présenté cette complication rénale succombe, on peut colorer les bactéries dans le rein; la technique de cette coloration est tres simple. On fait durcir les pieces dans l'alcool absolu seul, on colore par le violet de méthyle 6 B, on decolore par la solution de Gram et on donne une seconde coloration par la safranine ou la coccinine à 2 p. 400; les bacteries sont bleues et les tissus rouges.

La description détaillée des lésions anatomiques de l'erysipèle nous entraînerait hors du cadre de notre sujet; nous nous bornerons, en fait d'anatomie pathologique, aux quelques faits enoncés en dessus, concernant spécialement la distribution des bacteries, renvoyant pour le reste à la these de notre collègue Denuce où ces lésions sont très completement et tres scientifiquement exposées.

Lorsque l'érysipèle a été simple, le streptococcus crysipelatus est toujours la seule bactérie observée; mais, dès qu'il y a une complication quelconque, et principalement une suppuration, on trouve des microbes étrangers et, dans l'espèce, le streptococcus et le staphylococcus pyogenes.

Prophylaxie. Grâce aux bienfaisants progres de l'hygiène et de la méthode antiseptique, l'érysipèle chirurgical, complication autrefois fréquente des plaies, a disparu presque completement des salles d'hôpital, et les services de chirurgie sont rares ou on l'observe encore. L'isolement, l'antisepsie rigoureuse et la desinfection seront donc les mesures de rigueur à prendre, surtout lorsque dans le voisinage du malade se trouveront des blesses ou des femmes en couches.

Une première attaque d'érysipele ne confere aucune mounite, au sens absolu du mot, mais il paraît démontré que, chez un individu sujet aux érysipeles repetés, les dernières attaques sont toujours atténuées par rapport à celles qui les ont precedées (Jaccoud).

#### CHAPITRE IX

LA PNEUMONIE AIGUE. - LE PNEUMOCOCCUS

Historique. Si, depuis longtemps, la pneumonie était considérée comme de nature infectiouse, la connaissance de sa nature parasitaire est de date toute récente. Le premier, Billroth, en 1873, constata la présence de micro-organismes dans les crachals des pneumoniques, mais il ne retira pas de l'existence de ces microbes une notion étiologique. En 1876, Klebs décrit, comme specifique de la pneumonie, des microcoques arrondis disposés en chapelets et de petits bâtonnets qu'il considere comme des monadines. Il tit avec ces microbes des cultures sur la gélatine et des inoculations aux animaux. Eberth paraît être le premier auteur qui ait vu le véritable microbe de la pneumonie; il le décrit comme un diplocoque trouvé sur la pie-mère et le poumon d'un malade mort de pneumonie avec méningite.

Koch indiqua leur forme ovoide.

En 1881 et 1882, parurent les travaux de Friedlander; cet auteur décrivait au parasite pneumonique une forme ovoide et une disposition en diplocoques; il l'inocule aux animaux avec des résultats variables.

Gunther décrit une capsule au diplocoque, et Friedlander, l'ayant constatee après lui, regarda ce détail comme spécial à la maladie et caractéristique de la pneumonie.

En 1883, Talamon publie le résultat de ses recherches I pour lui, c'est la forme du coccus et non la

capsule qui est caractéristique.

La même année, Afanassiew et Cornil étudient les micro-organismes de la pneumonie et considerent également la capsule des microcoques comme sans importance.

En 1884, Fraënkel montre que la capsule n'est pas caractéristique du pneumococcus, et que dans la salive, on rencontre des formes bactériennes également encapsulées, et, plus tard, il arrive à constater l'identité du microbe de la salive et de celui de la pneumonie. Mais ce microbe diffère de celui de Friedlander par sa forme et le caractère de ses cultures. Il pense que son microbe est le même que celui de Talamon et identique à celui decrit par Pasteur dans la salive d'un enragé.

Sternberg, qui arriva au même résultat, le nomme.

a cause de cela, Micrococcus Pastorianus.

Recemment, Weichselbaum décrit, dans la pneumonie, quatre organismes, parmi lesquels un diplocoque ovoide, dont la description se rapporte au microbe de Talamon.

Morphologie du pneumococous. - Le microbe

décrit par Talamon et Fraenkel se présente sous la forme ovoide ou lanccolce en grain de blé. Il a de 1 à a 4 à de longueur sur 0.5 à de large à sa partie moyenne. Ces coccus ovoïdes sont tantôt entoures de capsules (fig. 138), tantôt sans capsules. On les voit, soit isoles, soit réunis deux à deux, soit en chaînettes de quatre. Les bactéries sont libres dans l'exsudat pneumonique ou incluses dans les cellules lymphatiques.

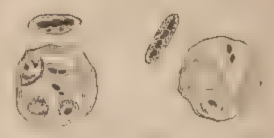


FIG. 138. — Bactèrie specifique de la pneumonie. Pneumococcus encapsule, d'apres Friedlander.

La capsule des bactéries de la pneumonie, considéree par Friedlander comme caracteristique, n'a pas été retrouvée avec la même constance par tous les histologistes.

Si le pneumococcus paraît être l'organisme spécifique de la pneumonie, il ne se rencontre presque
jamais seul dans les exsudats pneumoniques; la
plupart du temps, il est accompagné d'autres especes,
et Afanassiew et Cornil ont démontre la presence
d'autres micrococcus arrondis à côté du coccus ovoide
de la pneumonie.

Dans une de nos préparations (fig. 140), nous avons rencontré le micrococcus tetragenus en assez grande

#### LA PNEUMONIE

abondance; c'était un cas de pneumonie franche



FIG. 139. — Bactérie pneumonique, d'après Cornil.

aiguë qui guérit après avoir évolué classiquement en dix jours.



FIG. 140. — Diverses variétés de microbes observés dans un crachat pneumonique.

Coloration du pneumococcus. — Pour les préparations sur les lamelles, on peut employer les méthodes suivantes :

(a) Colorer par la méthode de Gram et colorer en deuxième fois par l'éosine.

b) Procédé de Ribbert. — On prepare la solution suivante

On chauffe et on ajoute :

Dahha jusqu'à saturation.

La coloration est instantanée; aussi, pour qu'elle soit convenablement faite, faut-il user du procedé suivant. Après avoir étale la substance sur un couvre-objet, et l'avoir desséchée par les procédés ordinaires, saisissant la preparation avec une pince, on ne fait que la tremper dans le bain colorant, pour la laver ensuite immédiatement dans l'eau, on seche et on monte au baume, sans passer dans l'alcool; les cap sules ont une légère teinte bleue, tandis que les coccus sont bleu fonce.

- (c) Procédé de Friedlander. On étale la substance sur le couvre-objet, on sèche et on passe trois fois à la flamme; on trempe pendant une ou deux minutes dans une solution d'acide acetique à 1 p. 100; on sèche au courant d'air sans laver, puis on met la preparation pendant quelques secondes dans une solution de violet de gentiane à l'eau d'aniline et on lave à l'eau distillée. On seche et on monte au baume. Les capsules sont bleu violet et les bactéries violet foncé.
- (d) Procédé de Thost (double coloration). On place les couvre-objets dans la solution de Zieht:

Eau distillée				100
Fuschine,			ı.	4
Acide pheniq	ue			3

additionnée de quelques gouttes d'acide acétique, et on chauffe pendant dix minutes. On lave et on colore en double avec une solution de bleu de methy lene à 1 p. 100 dans l'eau distillee; on seche et on monte au baume. Les bacteries sont colorées en rouge vif, les capsules sont bleues.

La recherche du pneumococcus dans les coupes est un peu plus difficile, et on reussit genéralement moins bien à colorer des bactéries avec leurs capsules dans les organes que sur les crachats ou exsudats pneumoniques. Les procédés suivants sont les plus usités, surtout celui de Friedlander:

## (a) Méthode de Gram.

(b) Méthode de Friedlander. — On prépare la so Intion suivante :

Fuchsine		ï				,	- 1
Eau distillée							400
Alcool		+					3
Acide acetiqu	16	2	la	¢1	al		2

On laisse les coupes vingt-quatre heures dans ce mélange colorant, on rince dans l'alcool et on les place pendant deux minutes dans une solution d'acide acetique à 2 p. 100; on deshydrate ensuite par l'alcool, l'essence de girofle et on monte dans le baume. (c) Formule de Cornel. — Mettre les coupes pendant vingt-quatre heures dans la matière colorante suivante :

Eau distillée						400
Solution alcoolique	de	vic	olet	de	gentiane	50
Acide acétique						40

On décolore ensuite en mettant les coupes pendant quelques minutes dans une solution d'acide acétique à 1 p. 100; on deshydrate par l'alcool, l'essence de girofle et on monte dans le baume.

La difficulté de la preparation du pneumococcus dans les coupes consiste surtout dans la decoloration qu'on fait trop intense ou insuffisante; cette opération ne pourra donc se faire convenablement qu'avec une certaine habitude.

Recherches cliniques. — La recherche clinique du pneumococcus se fait facilement par la coloration, au moyen des procédés cités plus haut, des produits de l'exsudation et de l'expectoration caractéristique de la pneumonie; si l'on ne veut pas que les produits soient melangés à la salive, où l'on pourrait rencontrer des bacteries semblables a celles de la pneumonie, on pourra, au moyen de la seringue de Pravaz, si la pneumonie est superficielle, soit avec un trocart capillaire, retirer par la ponction un peu de l'exsudat pneumonique; cette operation est tout à fait inoffensive, si l'on a soin de la pratiquer avec toutes les précautions antiseptiques désirables.

La recherche dans le sang reste habituellement in-

fructueuse; rependant Talamon, dans un cas. l'a rencontré dans le liquide sanguin d'un malade au moment de l'agonie.

Recherches sur le cadavre. — Après la mort, la recherche des bactéries de la pneumonie se fait dans le liquide obtenu par le raclage de la surface de section du poumon, dans les parties hépatisées ou dans l'exsudat pleural. On peut les étudier à l'état frais, dans une solution tres faible de violet de mêthyle [p. 193], en ayant soin de ne pas dessècher complètement la lamelle; on les étudiera surtout par les colorations et la culture.

Pour les coupes, on peut les faire immediatement par congélation, ou mettre dans l'alcool des fragments qu'on coupera plus tard; lorsque le poumon a été durci par l'alcool, les bactéries sont un peu ratatinées et elles paraissent un peu plus petites que celles observees dans les crachats. Lorsque la preumonic s'est compliquée d'autres maladies, telle que la méningite, on peut chercher avec succès les microorganismes specifiques dans les liquides d'exsudation de ces infections secondaires.

Culture du pneumococcus. On peut facilement, par le procédé de la chambre humide, assister à l'évolution complete des bactéries de la pneumonie. Pour être sûr d'avoir une culture pure, on flambe d'avance la petite chambre humide, on y place une goutte de bouillou stérilisé, qu'on ensemence avec une parcelle de culture sur plaque de gélatine. Il est

utile de préparer plusieurs chambres humides par ce procédé, car on ne réussit pas toujours à obtenir, du premier coup, une culture pure.

Le développement commence des les premiers jours; au bout d'une quinzaine de jours, on voit dans la préparation, des tilaments de bactéries lancéolees douées de faibles mouvements.

Nous avons vu plus hant que les exsudats pneumoniques contiennent habituellement plusieurs sortes de bacteries, aussi est-il necessaire, pour en faire des cultures pures, de procéder a l'opération du triage des germes au moven des cultures sur plaques. Pour l'ensemencement, on liquefie un tube de gelatine qu'on inocule, soit avec un fil de platine qui a touche la plèvre enflammee ou la surface de coupe du poumon, soit avec la parcelle d'exsudat extraite par une ponction, on procede ensuite à des dilutions successives par la methode ordinaire, et on prepare avec ces tubes des plaques qu'on met à la chambre humide. Au hout de douze jours, les colonies se developpent sous forme de gouttes et de globules saillants ; le développement se fait plus vite à la surface que dans la profondeur. On peut ensuite, au moyen de ces plaques, obtenir des cultures pures; pour cela, on peut, par piqure, ensemencer des tubes à gelatine. Dans ce cas, la culture se développe en forme de clou-(planche V), c'est a dire avec une ligne correspondant au sillon de l'aiguille et une tête ronde à la surface : il n'y a pas de liquéfaction de la gélatine.

Le pneumococcus se cultive le mieux a une température de 30 à 35° C. à l'étuve, mais on ne peut alors employer la gelatine à l'etat solide; on peut employer la gélatine additionnée d'agar-agar, les pommes de terre, le bouillon de poulet, de lapin, soit l'agar-agar seul et le sérum gélatinisé. Dans ces cultures à l'étuve, le développement complet se fait au bout de quelques jours.

L'étude du microbe de la pneumonie, faite dans les cultures, montre que cet organisme se rapproche plus, au point de vue spécifique, du genre bactérium que des micrococcus.

Les ensemencements des cultures devront être faits surtout avec les exsudats inflammatoires des différents organes, car, avec le sang, on n'obtient presque jamais de résultats positifs.

Brieger a cultive le microbe de la pneumonie sur une solution sucrée, et il a vu se développer, au bout de trois jours, une fermentation avec beaucoup d'acide carbonique et d'acide acétique. Le parasite cultive avec du sucre semble avoir épuisé, par la fermentation, ses propriétés pathogènes, car il ne tue plus les animaux. Mais si on l'inocule de nouveau sur la gélatine, il reprend son activité première, et, injecte à des animaux, il reproduit la maladie; il y a lieu de se demander si les cultures de Brieger étaient réellement des cultures pures.

Inoculations aux animaux. - Les expériences d'inoculation réussissent chez le lapin, la souris et le cobaye.

Si l'on procède chez le lapin par inoculation souscutance, par exemple à la peau de la cuisse, il ne se manifeste en géneral aucun trouble, soit local, soit pulmonaire, soit général, avec une culture pure.

On reussit le plus souvent en injectant la matiere d'moculation directement dans le poumon, et on obtient alors le de veloppement de pneumonies fibrineuses, ordinairement accompagnées de péricardite et de pleuresies sero-fibrineuses generalisées. Les cultures faites avec les lesions des animaux reproduisent le microbe lanceole

On peut arriver chez les souris à reproduire la pneumonie, en pulvérisant dans la cage où sont les animaux, des cultures ou des exsudats dilucs dans l'eau.

L'injection chez le lapin peut aussi etre faite, par la veine de l'oreille, directement dans le sang; dans ce cas, on provoque des lésions varices (peritonite, pleuresie) dont les exsudats renferment une grande quantité de micro-organismes.

Chez les chiens en general, on ne peut amener la mort; ils ont de la fievre, du souffle tubaire, mais au bout de deux ou trois jours ils sont remis et completement guerrs. Si on les sacrifie au second jour, on constate une hépatisation manifeste.

Ajoutous que toutes les tentalives pour reproduire la pueumonie avec des agents irritants vulgaires ne contenant pas le pneumococcus ont jusqu'ici echoue.

Mécanisme de l'infection spontanée. Il est hors de doute qu'on voit souvent la pneumonie aigne survenir par épidemies, mais les anteurs ne sont pas

d'accord pour savoir si la contagion peut se faire directement; les expériences sur les animaux faites avec des pulvérisations de cultures de pneumococcus sont de nature à elucider cette question. D'autre part, dans l'epidémie qui sevit l'année dernière (1886) à Paris, le nombre très eleve d'elèves des hôpitaux et d'étudiants en médecine qui furent frappés incline à faire penser à la possibilité de la transmission directe de la maladie, probablement par les poussières en suspension dans les salles où sont places les malades.

L'unite de la pneumonie est aujourd'hui admise par la majorite des medecins; nous entendons, bien entendu, parler de la pneumonie primitive.

En effet, les pneumontes secondaires qui surviennent au cours d'autres maladies générales (fièvre typhoide, variole, érysipèle, rougeole) ne sont pas des pneumonies fibrineuses et sont toutes des broncho pneumonies. Ces inflammations secondaires de l'organe respiratoire sont probablement chacune sous la dependance du micro-organisme qui a causé la maladie primitive. Aussi nous ne les étudierons pas ici, mais avec chacune de ces maladies, car, en agissant autrement, on pourrait amener une confusion regrettable, et porter un préjudice serieux à la clarte et a la facile compréhension de notre sujet.

Pathogénie des lésions — Ce qui caractérise les lésions causées par le phénimococcus, c'est l'exsudation de la fibrine, sons forme de réseau fibrillaire : fibrine dans les alvéoles pulmonaires et dans les bronches, fibrine dans la plevre et dans les screuses en genéral. Cette fibrine englobe des globules rouges et blancs et des cellules épithéliales desquamées, qu'on trouve côte à côte avec les bactéries caracteristiques.

Par quel mecanisme se fait l'hépatisation grise?
Il est permis de penser que cette évolution anatomique se fait dans les conditions suivantes:

Nous avons vu que l'exsudat pneumonique renfermait d'autres micrococcus, ces derniers ne diffèrent en rien des microbes de la suppuration; il est probable que ces bactéries, trouvant chez certains individus prédisposes, soit par le surmenage, soit par l'alcoolisme ou un mauvais état général, un terrain favorable, se developpent et provoquent la suppuration du poumon en masse. Au contraire, chez les hommes jeunes, indemnes des tares citées plus haut, l'organisme est résistant, peu favorable à l'existence de ces micro-organismes, la pneumonie reste à l'hépatisation rouge et guérit. Ce n'est là qu'une hypothèse, mais elle est au moins plausible.

## CHAPITRE X

## LA FIÈVRE TYPHOÏDE. - LE BACILLE TYPHIQUE

Historique. — Les conceptions anciennes sur l'étiologie de la fievre typhoide étaient empreintes de la meme obscurité qui planaît sur l'origine des maladies infectieuses en genéral, et il faut arriver à Budd, en 1856, pour voir formuler nettement l'idec d'un germe contagieux spécifique. Sans avoir connu la véritable nature du poison typhique, il avait établi que la fièvre typhoide se transmet par contagion, que cette maladie ne provient pas, comme le croyaient d'autres observateurs, de la décomposition putride de substances vulgaires, mais que, pour faire de la fièvre typhoïde, il fallait de la fièvre typhoïde.

En 1864, Tigri, professeur d'anatomie à Sienne, communiqua à l'Academie des sciences le cas d'un homme, mort de fievre typhoide, et chez lequel it trouva de nombreuses bactéries dans les veines pulmonaires et dans les cavités gauches du cœur.

En 1866. Coze et Feltz decrivent dans le sang des typhiques des bâtonnets de 2 à 5 µ de longueur qu'ils rapprochent du Bacterium catenula de Dujardin. Ges bâtonnets mobiles, injectés à des animaux, amenaient leur mort rapide avec présence des mêmes bâtonnets dans leur sang. Hallier décrivait dans le sang des typhiques deux micrococcus, l'un à grosses cellules, appartenant au geure Rhizopus nigricans; l'autre a petites cellules beaucoup plus abondantes du genre penicillium crustaceum.

En 1871, von Recklinghausen découvre des colonies microbiennes dans les abcès miliaires des reins des typhiques, il ne les considére pas comme la cause de la maladte.

En 1872, Eberth constate la présence de bactéries dans les organes viscéraux des typhiques, mais il ne leur attache pas encore d'importance pathogénique.

En 1875, Klein publia un travail qui cut en Angleterre un grand retentissement : le microbe de Klein est un micrococcus isolé, ou en amas, qu'il a observe dans les selles, dans les parois intestinales et dans les ganglions mesentériques. Des recherches ultérieures ont montré que Klein avait attribué la spécificité à des micrococcus dont on voit banalement pulluler plusieurs variétés dans la continuité du tube digestif.

En 1875, Browicz trouva dans l'intestin et d'autres viscères des typhiques des bactéries en forme de bâtonnets immobiles.

En 1876, Sokoloff trouva dans la rate et l'intestin de typhiques des colonies de microcoques, et pensa qu'il existait entre eux et la fievre typhoïde une relation de cause à effet; mais ce n'étaient encore là que des microbes de la putréfaction. C'est en 1880 que parut dans les Archives de Virchow le premier mémoire d'Eberth sur le bacille typhique, qui devait désormais porter son nom. Ce mémoire fut suivi de deux autres, l'un en 1881 dans les Archives de Virchow, l'autre en 1883 dans le Recueil de Volkman.

Le bacille decouvert par Eberth a de grandes ressemblances morphologiques avec certaines bactéries de la putréfaction; il a la forme d'un ovoide allongé ou plutôt d'un fuscau arrondi a ses deux extrémités; il contient dans son intérieur de petits corps, semblables à des spores, au nombre de 1 a 3 dans chaque bacille. Tandis que les bactéries de la putréfaction se laissent imprégner avec une grande facilité par les couleurs d'anilme, au contraire le bacille typhique a peu d'affinité pour ces matières colorantes, et ce signe a pour l'auteur une valeur caractéristique.

Les travaux de Klebs, sur lesquels nous sommes forcément très brefs, furent le point de depart de nouvelles recherches et ramenèrent l'attention sur ce point de bactériologie.

En 1881, Klebs observa, en certains points des tuniques intestinales, des filaments longs, souvent articulés; ce serait, d'apres lui, des formes filamenteuses du bacille d'Eberth.

Koch, la mêm année [1881], considéra les bacilles de Klebs comme étrangers à la maladie et sans importance pathogénique; il retrouva au contraire le bacille d'Eberth qu'il considéra comme le véritable bacille typhique.

Mayer, eleve de Friedlander, trouva 16 fois sur 20 le bacille d'Eberth

En 1882, Coast, et Crooke en Angleterre, décrivirent le même bacille chez les typhiques.

En 1881, M. Bouchard avant trouvé des bacilles dans l'urine des typhiques, mais il n'en a pas donné la description.

En 1884, parut le mémoire de Gatiky, assistant de Koch, qui, mettant a profit la découverte récente des procedes de culture sur milieux solides, décrivit le prenuer la forme spéciale des cultures du bacille typhique sur la gélatine et les pommes de terre, et il attribua au micro organisme les caracteres suivants : ce bacille est doué d'un mouvement propre, il se colore mal par les couleurs d'aniline, il ne liquéfie pas la gélatine et forme des spores terminales.

En 1885, Artaud, interne des hôpitaux, entreprit des recherches sur le bacille typhique, dont il consigna les resultats dans sa these inaugurale.

Il insista particulierement sur une forme spéciale très fréquente du bacille typhique, la forme dite en navette, qu'il considéra comme caractéristique

Le plus récent travail sur le bacille typhique est celui de MM. Chantemesse et Widal, paru en 1887 Ce mémoire, tres complet, a fait faire un pas considérable à la question du bacille typhique en France, et, dans la suite de cette monographie, nous lui ferons de fréquents emprunts.

Les auteurs, outre qu'ils ont fixé les caractères des cultures, ont fait de nombreuses inoculations aux animaux et ont pu constater la présence du hacille typhique dans les eaux potables, découvrant ainsi un des points les plus curieux de l'étiologie de la fièvre typhoïde.

Morphologie du bacille typhique. — Tout le monde paraît d'accord aujourd'hui pour considérer l'organisme spécifique de la sièvre typhoïde comme un bacille et non comme un micrococcus, forme qui lui avait été assignée par les premiers investigateurs. Gependant les auteurs ne sont pas d'accord sur les détails plus sins de sa morphologie : Artaud lui assigne une forme en navette avec un espace clair au centre ; Gassky, au contraire, en fait un bâtounet cylindrique sans espace clair. D'après Chantemesse, ces opinions divergentes tiendraient à ce que ces dissérents observateurs decrivent le même microorganisme à dissérentes phases de son évolution.



ric 141. — Bacille typhique - Ses aspects différents dans une culture sur gélatine-peptone inclinée.

La forme décrite par Gassky est la plus fréquente, c'est à-dire que le bacille typhique est un petit bâtonnet arrondi a ses deux extrémités, d'une longueur de 2 à 6 μ et d'une largeur de 1 à 2 μ; il est

environ trois fois plus long que large. Examiné à l'état frais, le bacille typhique est tres mobile, et présente une sorte de mouvement oscillatoire sur luimème (fig. 141).

Disons quelques mots de la forme en navette (fig. 142). D'après Artaud, cette forme serait caractéristique du bacille typhique; mais on peut objecter à cette manière de voir que l'espace clair ne se présente pas toujours au centre du bacille, mais souvent à une de ses extrémités.

Ces formes de bacilles à espace clair ne sont pas spéciales à la sièvre typhoïde, et l'on rencontre sou vent dans les infusions végétales ou dans l'eau crou-



rio. 142. - Bacille typhique, d'après Artaud (bacille en navette).

pie des mares de la campagne des formes analogues. De nombreuses théories ont été édifiées pour expliquer cet espace clair, les uns voulant y voir une sporulation placée au centre, les autres, une sporulation placée aux extrémités.

Pour Chantemesse, cet espace clair est une dégénérescence, une sorte de cadavérisation qui précéderait la multiplication par seissiparité. Cette dernière opinion, comme les précèdentes, ne nous paraît pas devoir se soutenir, car cette partie claire du bacille typhique est la plus large du petit organisme, et il est d'observation vulgaire que, lorsqu'une bactérie va subir la scissiparité, elle se rétrécit au contraire au point où va se faire la scission. Nous ne pensons pas davantage que ce soit là une sporulation.

Si le lecteur se reporte au chapitre où nous avons traité du bacille de la tuberculose, il verra que des discussions analogues se sont élevées à propos des espaces clairs qu'on observe dans ce bacille et l'explication que nous donnons de cette apparence peut aussi bien s'appliquer au bacille typhique Observons d'abord que cet espace clair n'est pas signalé dans les bacilles observés à l'état frais, seuls les bacilles colorés le présentent. Pour nous, la formation de l'espace clair est un artifice de préparation dù au chauffage et à la dessiccation. Le protoplasma du bacille se rétracte sous l'influence de ces agents physiques, tandis que son enveloppe garde à peu près sa forme primitive. Disons que d'après Chantemesse, on peut faire naître à volonté l'espace clair, en additionnant les cultures à la gelatine de quelques gouttes de solution phéniquee au 1 20.

Coloration du bacille typhique. - La methode de Gram ne peut servir pour le bacille typhique, qui se décolore complètement par ce procédé.

D'ailleurs, en genéral, le bacille typhique prend mal les couleurs d'aniline. Procedé d'Artaud. — Etaler entre deux lamelles un petit fragment de pulpe de rate ou de ganglion, de la même manière qu'on dispose un crachat pour la recherche du bacille tuberculeux; on seche les lamelles légèrement au-dessus de la flamme d'une lampe à alcool, puis on les immerge pendant dix migutes dans la solution de bleu de méthylène que l'on a portée au préalable à l'ébullition dans un tube à essai. Puis les lamelles retirées du bain colorant sont lavées à l'eau distillée, séchées entre deux feuilles de papier à filtre, éclaircies par l'essence de girofle et montées dans le baume.

Procédé de Chantemesse et Widal. On se sert de violet 6 B ou de fuchsine rubine en solution alcoolique additionnée de deux tiers d'eau. Laisser une minute dans le bain colorant, laver a l'eau, dessécher au courant d'air et monter dans le baume.

La coloration dans les coupes est beaucoup plus difficile, surtout si les pièces ont séjourné dans l'alcool; aussi Artaud recommande-t il, a juste titre, de faire les coupes par congélation sur des tissus aussi frais que possible.

Procédé de Gaffky. - Laisser séjourner les coupes pendant vingt-quatre heures dans une solution alcoolique saturée de bleu de méthylene, additionnée d'eau distillée. Après lavage à l'eau, les coupes sont déshydratées par l'alcool, éclaircies par l'essence de térébenthine et montées au baume.

La méthode de Gram, qui decolore le bacille ty-

phique, peut servir à montrer sur les coupes la coincidence d'autres bacilles.

# Procèdé de Ziehl. - Faire le liquide suivant :

Eau distillé	e.			٠			100
Fuchsine .	٠.		÷				- I
Acide phén							

Laisser les coupes tremper une demi-heure, laver rapidement dans l'eau acidulée à 1 p. 100 d'acide acétique, décolorer et déshydrater par l'alcool, éclaircir à l'essence et monter au baume.

Ce dernier procédé est recommandé par Chantemesse.

Lorsque les tissus ont séjourné dans l'alcool, la coloration du bacille typhique est très difficile et Gaffky s'est trompé en affirmant le contraire; les bactéries qu'il a colorées étaient probablement des organismes de la putréfaction; leur réunion en amas qu'il invoquait comme caractéristique de la fièvre typhoide est purement illusoire, et Artaud a démon tré que les bactéries de la putréfaction ne sont pas seulement infiltrées dans les tissus, mais peuvent y former également des amas en foyer. Il est donc recommandé de couper des organes frais et, s'ils ont été dans l'alcool, de ne pas employer le procédé de Gaffky.

Recherches histologiques sur le cadavre. — Nous avons vu que l'essai sur l'organe frais non imprégne d'alcool était la méthode la meilleure, voici comment

on la met en œuvre; on commence par laver l'organe (rate, ganglion, etc.) dans une solution de sublimé au · inter, puis, avec un conteau stérilisé, on pratique une coupe de l'organe, au milieu de la surface de coupe on en pratique une seconde perpendiculaire; on arrive ainsi en plein parenchyme. On racle alors légèrement la surface de coupe avec un petit scalpel stérilisé et l'on étale le suc ainsi obtenu sur une lamelle où on lui fait subir la preparation voulue. On prend aussitôt une mince tranche de l'organe pour la congeler immédiatement et en faire des coupes.

Il n'est nullement nécessaire de recueillir les organes aussitôt après la mort, car le bacille typhique continue à pulluler sur le cadavre pendant quelque

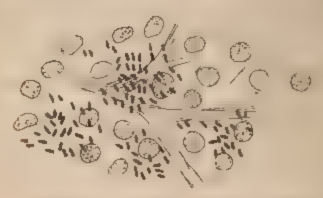


Fig. 143. — Colonies de bacilles typhiques sur une coupe de rate.

temps. Il y a même avantage à placer quelques heures l'organe à l'étuve pour trouver un grand nombre de bacilles. Fraënkel et Simmonds exposent les organes, préalablement lavés dans une solution de sublimé, dans une chambre chauffée au moins pendant vingt-quatre heures.

Ajoutons, que la recherche faite sur des cadavres d'individus morts pendant la convalescence, reste ordinairement négative.

Ontrouve, presque constamment, le bacille typhique dans la rate et dans les plaques de Peyer ainsi que dans les ganglions mésentériques, mais sa présence n'est pas aussi constante dans les autres organes, surtout dans le sang, où on ne l'a pas encore trouvé jusqu'ici.

Recherches histologiques sur le vivant. — Jusqu'ici, les recherches dans le sang, sont, de même que sur le cadavre, demeurées infructueuses, quoiqu'il faille bien admettre que, s'il existe un bacille typhique, il a été à un moment donné dans le torrent sanguin.

On peut le retirer de la rate sur le vivant; il suffit, pour cela, de faire une ponction capillaire dans l'organe. Cette ponction doit être faite avec la plus rigoureuse antisepsie, et, dans ces conditions, elle est inoffensive. On lave très soigneusement la peau avec le savon noir et une brosse, on passe au sublimé, alcool et êther et on enfonce l'aiguille capillaire qui a été soigneusement flambée L'examen en est fait par la méthode habituelle, mais il vaut mieux avoir recours aux cultures, ainsi que nous le dirons plus loin. Cet examen ne donne de résultats positifs que pendant la période d'état de la maladie; une fois que le malade entre en convalescence on ne trouve plus le micro-organisme dans la rate.

La recherche histologique du bacille typhique ne

peut être faite d'une manière profitable dans les matières fécales. En effet, nous avons vu que la morphologie de ce bacille était insuffisante pour sa détermination spécifique et, sur une préparation, il serait difficile de le reconnaître au milieu des milliers de bactéries étrangères à lui, qui peuplent les matières fécales.

Il est nécessaire d'avoir recours aux cultures.

Dans les urines, la présence du bacille typhique est corrélative de l'existence de l'albuminurie. M. Bouchard, le premier, a montré la coexistence des microbes et de l'albumine dans les urines des typhiques et il a conclu que les néphrites, qui apparaissent dans le cours de la fièvre typhoïde, sont infectieuses et d'origine bactérienne; on ne trouve donc le bacille typhique dans l'urine, que s'il y a une détermination rénale.

Culture du bacille typhique. — Les bactéries de la fièvre typhoïde se cultivent facilement, et on peut utiliser pour la culture les différents milieux dont nous avons donné la description. La culture sur la pomme de terre est la plus caractéristique et celle qui fournit l'élément le plus certain pour le diagnostic.

Le bacille typhique se multiplie sur la pomme de terre sans qu'il y ait apparence de culture à l'œil nu; cependant, on peut quelquefois distinguer des points de la pomme de terre où la surface paraît comme glacée. On sait qu'il n'y a presque pas d'autres bactéries qui prennent cet aspect dans les cultures sur pommes de terre; l'organisme de l'érysipèle a les mêmes caractères de culture, mais c'est un microcoque en chainette qui sera facile à distinguer.

Dans le bouillon de bœuf, le bacille typhique se développe lentement à la température ambiante, il trouble au contraire très vite le bouillon placé à l'étuve à 30°. Abandonné quelque temps a cette température, le bouillon se précipite, mais au bout de plusieurs semaines le liquide s'éclaircit et prend une couleur rouge foncée.

Le bacille typhique ne liquésie pas la gélatine, qu'il soit inoculé en prosondeur ou en strie sur une surface inclinée.

Dans un tube à gélatine inoculé par piqure, on voit apparaître, dans la profondeur, de petites colonies jaunâtres de forme lenticulaire, et, à la surface, un disque mince, pelliculaire, à bords irisés, s'étendant vers la paroi du verre; tantôt, au contraire, une culture épaisse, opaque, très peu étendue, dont la dimension ne dépasse pas celle d'une petite lentille.

Dans les inoculations en strie sur un tube de géla tine inclinée, la culture commence à se montrer au bout de deux jours et s'arrête vers le neuvième jour; elle se présente sous forme d'un voile mince, translucide, à reflets nacrès et bleuâtres, a bords irreguliers (planche V). Les cultures se détachent de la gelatine avec une grande facilité, mais le point où avait grandi une colonie est devenu refractaire a une nouvelle inoculation du bacille typhique.

Sur le sérum gélatinisé et sur l'agar-agar, le déve-

loppement du bacelle typhique se fait facilement, mais les cultures n'offrent rien de caractéristique dans leur forme.

Dans l'agar-agar à la glycérine de Nocard et Roux, le bacille typhique se développe très rapidement. On peut aussi faire des cultures de ce micro-organisme dans l'urine stérilisée; mais le développement se fait, en général micux, quelle que soit la nature du sol de culture, dans un milieu légèrement alcalin.

Le bacille typhique peut se cultiver également dans le vide.

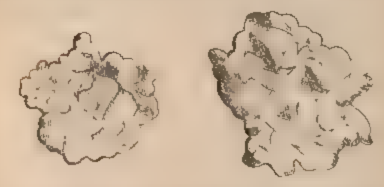
Les cultures sur plaques de gélatine préparées par



rio 144. Colonies de bacilles typhiques au début de teur développement sur des plaques de gelatine peptonisee (d'après Chantemesse et Widal).

la méthode des dilutions, ou ensemencées directement par stries longitudinales, sont la meilleure méthode pour isoler le bacille typhique et en obtenir des cultures pures.

Les colonies (fig. 144) apparaissent, au bout de deux ou trois jours, larges comme une tête d'épingle, minces, pelliculaires, nacrées, transparentes; au bout de cinq à six jours, leur dimension est celle d'une lentitle, leur contour est irrégulièrement découpé, leur centre est devenu granuleux. A un faible grossissement (fig. 145), elles semblent parcourues par des sillons plus ou moins régulièrement disposés; sou-



ric. 115. -- Colonie du bacille typhique sur plaque de gélatine peptonisée au quatrième jour (d'après Chantemesse et Widal).

vent, l'aspect est celui des circonvolutions de l'intestin grêle enroulées sur elles-mêmes. Quant à la valeur diagnostique de ces colonies, nous nous contenterons de citer intégralement quelques phrases du mémoire de Chantemesse, qui nous dispenseront de commentaires.

 Cette forme, dit-il, est loin d'être constante et l'on ne saurait trop répéter que la culture du bacille typhique sur gélatine est essentiellement polymorphe. Souvent, en effet, les colonies, sur plaques restent petites, nettement circulaires, régulières à leur surface comme dans leur contour. Dès lors, elles n'ont plus aucun caractère distinctif avec nombre de germes qui pullulent dans tous les milieux organiques.

« La difficulté de la recherche des colonies sur plaques tient donc à leur polymorphie; elle est encore accrue par ce fait que, même sous leur aspect le plus caractéristique, elles peuvent être confondues avec les colonies d'un certain nombre de microorganismes. »

La méditation de ces quelques lignes serait, selon nous, très profitable à ceux qui entreprennent des recherches sur le bacille typhique.

L'ensemencement des cultures est très simple : dans les organes extraits du cadavre, apres les avoir lavés au sublimé, et avoir pratiqué plusieurs coupes en divers sens avec des couteaux stérilisés, on enfonce une aiguille de platine qui sert à inoculer la gélatine en tubes. Sur le vivant, le seul ensemencement qui réussisse est celui pratiqué avec une parcelle de pulpe splénique, retirée par la ponction faite avec toute l'antisepsie possible. Nous avons pu nous assurer nous-même que cette opération laisse des traces si insignifiantes de son passage, qu'à l'autopsic de malades ayant succombé à leur fièvre typhoide, on retrouve à peine la trace d'une ponction faite trentesix heures avant la mort.

Nous avons vu, que l'examen histologique était impuissant à décèler la présence du bacille d'Eberth dans les matieres fécales et qu'il fallait, pour le mettre en évidence, se servir des ensemencements. Une autre difficulté se présente : si, avec une parcelle si petite qu'on voudra de selle typhoide, on ensemence un tube à gélatine, les plaques qu'on obtiendra seront peuplees d'un si grand nombre de colonies qu'il sera presque impossible de distinguer les colonies spécifiques du bacille typhique.

On peut tourner la difficulté, diluer cette parcelle dans une certaine quantité d'eau stérilisée et faire l'ensemencement avec une goutte du mélange.

M. Chantemesse indique un autre procédé qui consiste a ajouter quelques gouttes de solution phéniquée à 1, 20 dans chaque tube a gélatine L'acide phénique dans ces proportions ne géne en rien le développement des germes du bacille typhique, tandis qu'il empêche en grande partie la pullulation des colonies étrangères.

Biologie du bacille. Nous avons déjà dit que le bacille typhique était un organisme indifférent au point de vue de l'oxygène, et qu'il se cultivait aussi bien à l'air que dans le vide.

Le bacille typhique peut se reproduire par scission transversale ou par sporulation. Gaffky, le premier a bien decrit les spores et l'on n'a depuis rien ajoute a sa description; la spore apparaît a l'extremité du bacille (fig. 146) sous forme d'un petit corps arronditres réfringent, ne se colorant pas par les couleurs d'amiline; on les voit surtout sur des cultures sur pommes de terre laissées plusieurs jours entre

35 et 40° La spore du bacille typhique est très résistante. Chantemesse a pu chauffer sans les tuer des bactéries sporutées à 60, 70, 80 et 90°, mais il ne dit



Fig. 146. Sportdation du bacille typhique (d'après Chantemesse et Widal).

pas pendant combien de temps, à 100° les spores étaient mortes et stériles.

Le bacille typhique résiste également très bien à la dessiccation, et il garde très longtemps sa vitalité dans les vieux tubes de culture sur gélatine.

La temperature la plus favorable à son développement oscille entre 25 et 35° centigrades.

Brieger a extrait des vieitles cultures de bacilles typhiques un alcaloïde tres toxique qu'il a appelé typhotoxine.

Si nous étudions maintenant l'action des substances antiseptiques, nous voyons que la culture du bacille typhique est empêchec par les substances suivantes :

> Acide phénique à 100-Sublime à 10000 Acide chlorhydrique à 100-Chlorure de chaux à 100-Sulfate de quinine à 100

Inoculation aux animaux. Jusqu'ici, les animaux ont été réfractaires à toutes les moculations faites avec le bacille typhique; il y a à cela une raison fort simple, c'est que les animaux ne prennent pas spontanément de maladie qui ait quelque rapport avec la fièvre typhoide de l'homme. La fievre typhoide des chevaux n'a rien de commun avec la dothiénentérie.

Gaffky avait déjà tente des expériences en infectant ou en faisant ingérer ses cultures à des animaux variés (singes, lapins, cochons d'Inde, cats blancs, souris, taupes, pigeons, coqs, veaux); les résultats furent completement négatifs; la plupart des animaux survécurent; et. chez ceux qui succombèrent, on ne trouva aucune lésion relevant de la fièvre typhoide.

Les expériences de Gassky surent reprises, et les auteurs qui ont survi sont arrivés à des résultats contradictoires, les uns pensant que les animaux qui meurent sont intoxiques par une ptomaine, les autres déterminant des septicémies avec lésions de la rate et des plaques de Peyer.

Les expériences de MM. Chantemesse et Widal les ont amené aux conclusions suivantes :

L'inoculation, dans le péritoine des souris, d'un centimetre cube de bacilles typhiques cultives à la température ordinaire, détermine chez ces animaux une septicémie qui les tue, le plus souvent, en vingt-quatre heures.

Les inoculations faites dans le tissu cellulaire avec des cultures prises à la surface de la gélatine determinent une septicémie qui évolue beaucoup plus lentement, qui tue le plus souvent en dix ou douze jours.

Les inoculations faites dans le peritoine des cobayes reussissent à peu pres dans la moitié des cas et la mort survient, en géneral, après un ou deux jours.

A l'autopsie de tous ces animaux, on retrouve des cultures du bacille typhique dans les ganglions mesentériques, dans le foie, la rate, dans les poumons, quelquefois dans le cerveau.

Les inoculations faites, chez les lapins, dans le péritoine ou les veines de l'oreille, déterminent des symptômes tels que fievre, diarrhée, amaignissement rapide, survenant apres une periode d'incubation de quelques jours, souvent, l'animal resiste et guérit; la mort immédiate est exceptionnelle. Dans un cas, quatorze jours après l'inoculation, on a trouve des lésions rappelant celles de la fievre typhoide, et le bacille persistait vivant dans les organes.

Les moculations dans le péritoine des souris, avec des bouillons de culture stérilisés par une ébullition de quelques minutes, ne déterminent qu'exceptionnellement la mort.

L'inoculation avec des liquides de culture exposés pendant quelques jours à l'étuve entre 42 et 45°, liquides possédant de nombreux bacilles vivants, n'a tué qu'une souris sur huit.

Telles sont les conclusions de MM. Chantemesse et Widal en ce qui concerne les inoculations aux animaux.

Mécanisme de l'infection naturelle. — Voyons

maintenant quelles sont, chez l'homme, les portes d'entrée du microbe, et comment on peut contracter la maladie.

La tendance actuelle des hygiénistes est de regarder l'eau potable comme la voie ordinaire de la transmission du poison typhique; le bacille d'Eberth se cultive et se conserve fort bien dans l'eau simple pendant fort longtemps, voilà le fait brutal. Des epidémies récentes, suivies de recherches scientifiques assidues, semblent donner gain de cause à cette manière d'envisager la contagion (épidémie de Pierrefonds, de Clermont-Ferrand). Nous ne pouvons donner ici le détail de ces intéressantes recherches et nous renvoyons pour cela le lecteur aux mémoires de MM. Brouardel et Chantemesse; nous ajouterons seulement quelques observations.

Lorsqu'on voudra se livrer à la recherche du bacille typhique dans une eau potable, on devra agir avec une grande circonspection; en effet, nous avons vu plus haut que parmi tous les caractères du bacille typhique aucun ne lui est absolument spécial. Aussi ne devra-t-on pas se contenter d'un examen superficiel et rechercher tous les éléments de diagnostic en faisant un grand nombre de préparations et en les faisant passer par toute la succession des procédés techniques. De toute façon, ce sera toujours une recherche fort minutieuse et fort difficile, étant données les nombreuses causes d'erreur auxquelles on est exposé. M. Chantemesse conseille, pour cette recherche, d'utiliser l'acide phénique, comme pour la recherche du bacille dans les matieres fécales.

Quoi qu'il en soit, il est bien certain que l'eau n'est pas le seul moyen de propagation de la maladie. Les matieres fécales dessechées, les linges souillés sont bien probablement un mode de contagion. Dans nos hôpitaux, les infirmiers que nous voyons être atteints par la maladie ont été, la plupart du temps, contagionnés directement.

Prophylaxie. — D'après ce que nous venons de voir, il est facile de déduire les règles à suivre pour empêcher la diffusion du mal :

1º Désinfecter les matières fécales : les meilleurs désinfectants chimiques sont le sublimé et le chlorure de chaux employés en fortes proportions; le moyen le plus pratique est la chaleur et spécialement l'eau bouillante, puisque la temperature de 100° rend inactif très rapidement le bacille typhique.

2° Consommer de l'eau filtrée à travers un filtre de porcelaine qui amène une stérilisation parfaite, si on ne possede pas cet instrument, une ébullition de quelques minutes à 100° pourra y suppléer.

## CHAPITRE XI

## LE CHOLÉRA. - LE BACILLE VIRGULE

Historique. Le cholera est une maladie infectieuse endémique dans certaines contrées, principalement dans l'Inde, d'où le nom de choléra asiatique, qui lui est souvent donné pour le distinguer d'accidents analogues. d'origine saisonnière, qui portent le nom de choléra nostras, propres à nos contrées. En Europe, le choléra sévit toujours par épidémies, dont la gravité paraît aller toujours en s'amoindrissant, du moins en France, depuis la première grande epidémie de 1832.

La notion de la contagiosité du choléra par les déjections, par les linges, par les navires venant de pays infectés, avait depuis longtemps été acceptée et l'on ne pouvait s'empêcher d'attribuer la cause de la maladie à un contage parasitaire. Avant les recherches de Koch, un certain nombre d'auteurs avaient signalé la présence de bactéries dans les selles des cholériques sans y attacher cependant une valeur spécifique.

Virchow en 1848, Pouchet en 1849, Pacini en 1855

décrivirent des vibrions dans les déjections cholériques; en 1873, Hayem et Reynaud faisaient également des recherches sur les bactéries des selles cholériques; ils en décrivirent plusieurs especes, mais sans émettre l'idée que l'une d'elles fût spéciale a la maladie.

Les premières recherches suivies sur les bactéries du choléra furent celles de Koch en Egypte et dans l'Inde et de la mission française en Egypte en 1883 MM. Strauss, Roux, Nocard et Thuillier).

Les premiers résultats positifs furent publiés par Koch dans sa première conférence à l'office sanitaire allemand le 26 juillet 1884.

Les premiers, MM Nicati et Rietsch, de Marseille, parvinrent à donner la mort à des animaux (chiens, cobayes) en leur injectant dans le duodénum du liquide intestinal provenant d'une autopsie de cho-lériques.

Koch n'a trouvé le parasite que dans l'intestin, il ne l'a rencontré ni dans le sang, ni dans les organes et il lui a donné le nom de Komma bacillus (bacille virgule).

Koch réussit également à faire des cultures pures de son bacille.

Recherche et coloration de la bactérie du choléra — On peut rechercher le bacille virgule soit dans les cultures, soit dans les liquides intestinaux, soit dans les coupes d'organes, et cette recherche peut avoir pour but, soit d'observer le bacille mort et coloré, soit vivant, en suivant son évolution C'est surtout

dans les cultures que cette dernière recherche doit être faite.

Voici d'abord comment on procède pour la recherche dans les liquides.

Méthode de Nicati et Rietsch Une petite quantité de selles ou de grattage de la membrane muqueuse de l'intestin est étendue sur une lamelle et séchée; elle est ensuite plongée pendant quelques secondes dans une solution de sublimé ou dans l'acide osmique à 1 p. 100. On colore ensuite dans une solution de fuchsine, dans une solution aqueuse saturée d'huile d'aniline; on lave, on sèche, et on monte avec le baume de Canada.

Procédé de Doyen. - Le liquide à examiner est étalé en couche mince sur des lamelles et séché à la température ordinaire. On fait séjourner une lamelle une minute environ dans un verre de montre contenant une solution aqueuse concentrée de violet de méthyle 6 B ou de fuchsine. L'exces de matière colorante est enlevé par lavage dans l'eau distillée. La lamelle est séchée en quelques instants par un courant d'air, puis montée au baume en solution dans le xylol. L'action de l'alcool décolore en quelques secondes le bacille virgule, à moins qu'on ait employé, comme pour les coupes, le sublimé à 1 p. 100. La méthode d'Ehrlich, suivie de l'action de la solution de Gram, colore les bactéries ordinaires. mais laisse parfaitement invisibles les bactéries du cholera. Doyen s'est servi de ce fait pour employer dans l'examen du liquide intestinal le procédé sui-

vant de double coloration : coloration pendant dix minutes a 40° par la solution d'Ehrlich faite avec le violet 6 B; séjour de la lamelle pendant huit minutes dans la solution iodo-ioduree de Gram; lavage à l'alcool absolu, decoloration par l'essence de girofle. nouveau lavage à l'alcool absolu, et sejour de la lamelle ainsi traitée pendant quelques secondes dans une solution aqueuse saturée de fuchsine ; lavage à l'eau distillée, dessiccation par un courant d'air et montage dans le baume. Ces préparations sont très démonstratives, surtout s'il s'agit d'un liquide ou les bacilles virgules sont rares au milieu d'autres bactéries. Presque toutes les bactéries communes sont colorées en violet intense; le bacille virgule et deux ou trois autres espèces que l'on rencontre, notamment dans le cœcum du cobaye, ainsi que le fond de la préparation, sont colorés en rouge.

Procédé de Cornil. Ce procédé permet d'étudier le bacille virgule encore vivant, quoique coloré; on peut ainsi facilement étudier ses mouvements. On étale sur une lame porte-objet un petit fragment d'un flocon muqueux, pris dans un liquide diarrhéique; on laisse sécher à demi, et on y met une goutte de solution faible de violet de méthyle dans l'eau distillee. On recouvre avec une lamelle et on presse cette dernière avec du papier a filtrer pour enlever le liquide colorant en exces. On examine avec un objectif à immersion homogène. Les bacilles virgules sont alors animés de mouvements tres vifs qu'ils conservent pendant longtemps, bien qu'ils soient colo-

rés, et on peut les voir avec leurs véritables dimensions, n'étant pas ratatinés par le chauffage et la dessiccation.

Voici maintenant les procédés de coloration du bacille dans les coupes qui sont faites après durcissement dans l'alcool absolu.

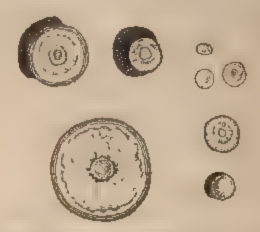
Procédé Doyen. — Colorer à 45° centigrades pendant une demi-heure avec une solution concentrée de violet 6 B. Porter de là dans une solution de su blimé à 1 p. 100, où les coupes séjournent une minute, puis décolorer par l'alcool absolu et l'essence de girofle et monter dans le baume au xylot.

Méthode de Koch. Les sections de l'intestin bien durcies dans l'alcool absolu, sont abandonnées pendant vingt-quatre heures dans une forte solution aqueuse de bleu de méthylène, ou pendant un temps plus court si la solution est chauffée. Il ne reste plus qu'à laver, déshydrater et monter par la méthode ordinaire.

Procédé de Babès. — Les coupes sont laissées pendant vingt-quatre heures dans une solution aqueuse de fuchsine, puis on les lave dans l'eau distillee faiblement acidulee avec l'acide acétique, ou dans une solution de sublimé à 1 p. 4000 On les passe rapidement dans l'alcool et l'essence de girofle, on les seche avec du papier filtre et on monte dans le baume

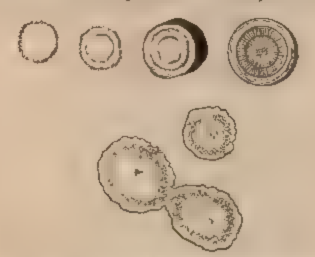
Culture, morphologie et physiologie du bacille virgule. - On peut culturer le bacille virgule soit sur la gélatine peptone, soit sur l'agar-agar ou le sérum gelatinisé.

Avant de faire des cultures méthodiques, il faut d'abord isoler les bactéries cholériques par le procédé des plaques. Pour obtenir sur les plaques des colonies bien distinctes les unes des autres, il faut procéder par la méthode des dilutions décrite (page 314). Un flocon muqueux est dilué avec quelques grammes d'eau distillée stérilisée et on ensemence la gélatine liquesiée avec une goutte de ce liquide pour



ris. 147. — Diverses phases du développement d'une colonie du bacille virgule sur plaque de gelatine, du 1°° au 6° jour à 20° (d'après Cornil

avoir la solution originale Les colonies se développent facilement à 20° dans ces conditions; au bout de vingt-quatre heures, on observe l'apparition de petits points opaques; à un grossissement de 5 à 10 diamètres, on remarque que ceux de ces points qui sont voisins de la surface de la gélatine sont plus étendus que les colonies situées dans la profondeur, le bacille virgule étant aérobie. Au bout de trente heures, on observe que les colonies superficielles se composent d'un point central plus compacte et d'une zone périphérique un peu plus claire, limitée par un bord festonné opaque, ces colonies s'entourent peu à peu d'une zone liquétice et au bout de trente-six heures, elles ont l'aspect d'une tache jaunâtre, formée d'un point central opaque avec une zone claire, entourée elle-même d'un second anneau un peu moins opaque que le centre : la colonie forme une sorte de dépression en cupule. Si les co-



rio. 148. — Colonies du bacille virgule à 16°.
(Les quatre colonies superioures sur gélatine — les trois autres sur l'agar-agar), du 2° au 6° jour (d'apres Cornil).

lonies sont très rapprochées, elles se réunissent en formant des figures irrégulières et si elles sont nombreuses, la gélatine est liquéfiée au bout de quarante-huit heures en presque totalité.

Pour obtenir une culture pure du bacille virgule, on examine a 50 diametres une des colonies en se servant de l'appareil Abbé muni d'un diaphragme à petite ouverture, puis on prend avec une aiguille de platine stérilisée un petit fragment de la colonie avec lequel on ensemence un tube de gelatine à 10 p. 100 ou un tube d'agar-agar : la gélatine par piqure, et sur l'agar-agar en surface inclinée.

Dans la gélatine maintenue à 25°, au bout de huit à dix heures, la culture du bacitle virgule se presente sous forme d'une trainée opaque avec une légère dépression superficielle. Au bout de vingt-quatre heures, la culture a la forme caractéristique d'un clou (planche VI) à extrémité émoussée et à la partie supérieure duquel existent un léger évasement et une sorte de bulle d'air. La colonie offre deux parties bien distinctes, l'une plus claire, périphérique, l'autre centrale ressemblant à une petite spirale granuleuse tirant légèrement sur le brun. Cette spirale est formée par des bacilles virgules qui sont tombés au fond de la gelatine liquéfiée.

Plus tard, si on maintient la température de 25°, toute la gélatine du tube finit par se liquéfier; si, au contraire on abandonne le tube à 15° ou 16° la liquéfaction s'arrête ordinairement.

Sur l'agar-agar solidifié obliquement, le bacille virgule se présente au bout de vingt-quatre heures sous forme d'une bande saillante blanche et transparente bien fimitée Sous une vieille culture, l'agar-agar devient brun.

Dans le scrum gelatinise, le développement se fait surtout en surface, le bacille virgule se développe rapidement en creusant une cupule qui se comble par un liquide épais. On peut aussi le cultiver sur les pommes de terre, où il se développe sous forme d'une couche bran grisâtre analogue à l'empois.

Pour la culture à 37°, on ne peut se servir que de l'agar-agar ou du sérum et des milieux liquides. Le meilleur milieu liquide est un bouillon gélatineux à 10 p. 100 qu'on liquésie simplement après l'avoir ensemencé en le portant dans l'étuve à 37°.

Tous les milieux de culture du pacille virgule doivent être alcalins, cet organisme ne pouvant vivre dans un milieu acide.

Le bacille virgule est un petit bâtonnet courbé en forme de croissant ou de virgule (fig. 149) ayant environ 3 μ de longueur et 0 μ, 8 de largeur. Il est douc de mouvements très rapides, oscillatoires : on peut étudier facilement ces mouvements en mettant une

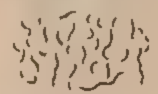


FIG. 149. — Bactèries du cholèra dans une culture sur gélature-peptone.

parcelle de culture dans une chambre humide de Ranvier avec une goutte d'une solution aqueuse très diluée de violet 6 B. Comme la bactèrie est aérobie, c'est sur le bord de la goutte qu'on voit surtout ses mouvements.

Les bactéries du choléra ne se présentent pas toujours sous la forme simple d'une virgule : si on examine une culture de deux ou trois jours, on voit d'autres formes: la forme en S formée par deux ba eilles ayant leur concavité tournée en sens contraire (fig. 149), et surtout la forme en spirille. Toutes ces formes ne sont probablement que diverses phases du développement de la même bactérie, et ces formes alternativementspiralées, en S et en croissant, ne sont passpéciales au bacille du choléra, nous avons eu main tes fois l'occasion d'observer les mêmes formes pour des spirilles communs rencontrés dans les eaux crou-



ric. 150. — Bactéries du choiéra dans le liquide muqueux de l'intestin (d'après Doyen).

pies. On n'a pas vu jusqu'ici la bactérie du choléra former des spores. Mais dans les parties des cultures à l'abri de l'air, on voit des modifications survenir aux bacilles virgules, modifications qui ne sont sans doute que des formes involutives de cet organisme.

Certains de ces éléments, montrent au bout de plusieurs jours des petites spheres situées à leur extrémité, qui deviennent libres à un moment donné dans le liquide de la préparation. Ces petites sphères de trois à quatre  $\mu$  de diametre sont souvent hérissées de sphères plus petites : ce sont là sans donte les corps mûriformes de Ferran. Ces formes involutives apparaissent rapidement, lorsque les conditions de developpement de la bactérie sont défavorables (température inférieure à 16°, milieu peu nutritif).

La vitalité du bacille virgule est très faible, comparée à celle des bacilles du charbon et de la tuberculose; la bacterie cholérique est aérobie et ne se développe bien qu'au contact de l'oxygene. Le bacille virgule ne se developpe bien qu'au-dessus de 16º : sa temperature de predilection est de 37º à 38º centigrades, à 40°, le developpement est presque arrêté; de 50° a 55°, il est tué en une demi-heure. Le froid ne le détruit pas : à 10° au-dessous de zero, il reste vivant et si on le replace dans des conditions normales de milieu et de température on le voit pulluler de nouveau. La dessiccation tue rapidement la bactérie du choléra. Un milieu acide est contraire au développement du bacille virgule, qui est arrêté par l'addition dans un tube de gelatine d'une goutte d'une solution d'acide chlorhydrique a 1 p. 100. Les doses suivantes de substances antiseptiques empéchent le developpement du bacille virgule dans les cultures

> Sublimé à -100,000 Sulfate de quinine -1000 Sulfate de cuivre -1500 Acide phénique -1000

Les auteurs ont cherché à savoir su le bacille virgule agissait par lui même ou par les produits toxiques qu'il est susceptible de former; Koch croit avoir trouvé des poisons chimiques dans le cholera. Pouchet a extrait des déjections cholériques une substance extrêmement toxique. Vilhers a isolé un alcaloide qui intoxique les cobayes et les fait rapidement mourir.

Nous venons d'exposer l'histoire du bacille virgule, telle qu'elle est aujourd'hui rapportée par la plupart des auteurs; mais il est bon de savoir que plusieurs observateurs font encore à l'heure actuelle des réserves formelles.

Finkler et Prior trouvèrent dans le choléra



ric. 151. - Coupe d'une glande en lube de l'intestin grêle, contenant des bactéries du cholera.

nostras un bacille virgule morphologiquement semblable à celui du choléra asiatique. Cette forme en virgule, d'ailleurs, ainsi que nous l'avons déjà remarqué plus haut, n'est qu'une forme de passage commune à tous les spirilles. Le bacille de Finkler se distingue de celui de Koch par la forme de ses cultures dans les tubes de gélatine-peptone. Au début de la culture elles ont bien la même forme; mais lorsqu'on cultive parallèlement les deux organismes on voit que celui de Finkler se développe beaucoup plus vite et la gélatine est rapidement liquéfiée par lui, tandis que dans le même temps la forme caractéristique de clou est à peine apparue pour le bacille de Koch. (Planche VI.)

Expérimentation sur les animaux. — Koch, au début de ses recherches, avait tenté en vain de donner le choléra aux animaux qu'il avait emportes avec lui en Egypte et dans l'Inde en leur faisant manger des déjections de cholériques, ou des cultures pures de bacilles virgules, même en ayant au préalable détermine un catarrhe intestinal; ils avaient de la diarrhée et c'était tout.

Nicati et Rietsch produisirent des accidents analogues au cholera en injectant le virus dans le duodénum apres ligature du canal cholédòque. Koch modifiant son premier procédé, réussit a donner le choléra aux cobayes en procedant de la façon sui vante : injection dans l'estomac d'une solution de carbonate de soude a 5 p. 100 suivie de l'injection dans l'estomac de 10 centimètres cubes d'un bouillon contenant des bacilles virgules et immédiatement apres, injection péritonéale de teinture d'opium (4 centimètre cube par 200 grammes de poids de l'animal).

koch attribuait une grande importance dans la

pathogénie du choléra expérimental à l'état de torpeur dans lequel il plonge ses animaux par l'injection optacee péritonéale.

Doyen a montré, que la teinture d'opium injectée par Koch, agit par son alcool, et non par le narcotique, et qu'on obtient les mêmes résultats expérimentaux en remplaçant dans l'expérience de Koch la teinture d'opium par de l'alcool a 50 ou 60° (1 centimetre cube par 200 grammes de cobaye).

Les cobayes qui subissent ce traitement succombent en genéral de bonne heure, une bonne partie avant vingt-quatre heures, et la majorité avant trente six heures : ils présentent une soif tres vive, buvant de grandes quantités de lait et d'eau pure. Ils ont des crampes et une diarrhée séreuse ressemblant à la fin à un mucus visqueux contenant de nombreux grumeaux blanchâtres en suspension. Ils maigrissent enormément et la mort arrive dans l'algidité et dans le coma.

En ce qui concerne l'inoculation chez l'homme, nous ne rappellerous que pour memoire les expériences de Bochefontaine qui avait ingéré des pilules de déjections cholériques; experiences tout au moins mutiles et sans profit pour la science. Le résultat devait forcément être negatif comme il l'est chez les animaux, puisque nous savons que la moindre trace d'acide chlorhydrique libre suffit pour rendre inoffensif le bacille virgule.

Étiologie du choléra. - Nous avons dit que, en ce qui concerne l'action pathogene du bacille virgule

pour la production du choléra asiatique, plusieurs bactériologistes formulaient quelques reserves; Klein, entre autres, qui à l'exemple de Koch a été étudier le choléra dans l'Inde est beaucoup moins affirmatif que l'auteur allemand. De Bary fait remarquer, après avoir exposé les travaux de klein, combien sont peu certains les résultats et opinions acquis sur le choléra et combien nous savons peu de choses sur les bactéries qui produisent cette maladie. Nous nous contenterons entre ces deux opinions divergentes de garder une prudente neutralité.

Quoi qu'il en soit, on sait depuis longtemps que la contagion du cholèra est subordonnée aux relations qui existent entre les peuples, et qu'il n'est jamais sorti du delta du Gange que porté par l'homme, soit par terre, soit par la navigation.

Par terre, l'homme transporte sur lui le germe cholérique et le propage par ses déjections, par ses linges. Sur les navires, les liquides de la cale sont un excellent milieu de culture, et c'est apres le débarquement de la cargaison que la maladic celate.

Dans une même région, les épidemies se propagent ordinairement par les eaux, et il est habituel de voir les contrées en aval d'un point contaminé etre atteintes à leur tour : Koch a observé des bacilles virgules dans les eaux d'un étang voisin d'un district contaminé.

De toute façon, le choléra frappe de préférence les misérables, les surmenés et les alcooliques, les conditions hygiéniques paraissant, en dehors de toute autre cause, procurer une réelle receptivité morbide. Thérapeutique et prophylaxie. — La connaissance du bacille virgule a fort peu ajouté à ce que l'on savait au point de vue des moyens prophylactiques à employer contre le choléra. Jamais les selles ne seront jetées dans les fosses avant d'avoir éte désinfectées avec une solution de sublimé à 1 p. 4000. Désinfection du linge et des objets souillés par l'eau bouillante ou dans une etuve sèche : toute personne qui approche d'un cholerique devra tout particulierement se désinfecter les mains. Ensevelissement rapide des cadavres dans des substances antiseptisees sciure de bois arrosée de solutions de sublimé au millième).

Le choléra fait partie de ces maladies infecticuses qui ne conferent pas l'immunité après une première atteinte, et il peut frapper plusieurs fois le même individu. Aussi est-il difficile de penser dans ce cas à des vaccinations préventives. Nous rappellerons cependant qu'en 1885 le Dr Ferran en Espagne préconisait une méthode de vaccination dont il était l'inventeur. Les vaccinations de M. Ferran paraissent avoir affecté plutôt les allures d'une entreprise commerciale que d'une découverte scientifique, d'ailleurs l'épidémie d'Espagne ou operait M. Ferran a été plus meurtrière que toutes celles qui l'avaient précedee et nous n'avons cite cette tentative de vaccination que pour etre complet

## CHAPITRE XII

## LE BACILLE DE LA TUBERCULOSE

Historique. — Lacannec le premier conçut la spécificité de la tuberculose, il vit que les tubercules sont des productions étrangères et vivant d'une vie spéciale et il entrevoit même l'inoculabilité de cette maladie. Dans les travaux qui suivirent ceux de Lacannec, travaux remarquables à tous égards, les auteurs s'efforcent, soit de trouver au tubercule un élément spécifique, soit de différencier cette production des tumeurs et des produits inflammatoires.

La spécificité de la tuberculose et surtout sa transmissibilité et son inoculabilité, ont été d'abord mises en lumière par les travaux de Villemin. C'est à lui qu'appartient l'honneur d'avoir démontré que l'on pouvait inoculer aux animaux la tuberculose de l'espèce humaine. Voici quel était le procédé employé par le savant professeur du Val-de-Grâce. Il faisait à l'oreille d'un lapin ou à l'aine d'un chien une petite plaie sous-culanée dans laquelle il infiltrait avec une épingle une parcelle de matière tuberculeuse prise sur l'homme ou sur un animal tuberculeux : quelques

jours après, il se produit un tubercule au point d'inoculation et au bout de quelque temps on voit les animaux maigrir, se cachectiser et perir bientôt dans un protond marasme. A l'autopsie, on trouve géneralement au point d'inoculation une masse casécuse, accompagnée de granulations jaunâtres, les ganghons correspondant au point inocule ont géneralement subi la transformation caséeuse. On trouve le plus souvent des lesions tuberculeuses dans le poumon et les autres visceres (rein, foie, rate, etc.), surtout dans les séreuses, spécialement l'épiploon et le mèsentere. Le tubercule y est representé par toutes ses formes anatomiques habituelles.

La découverte de Villemin fut d'abord controversee, et accueillie par l'incrédulité. Plusieurs expérimentateurs démontrerent qu'en injectant dans les mêmes conditions des corps incrtes ou des produits pathologiques quelconques, tels que raclage de tumeurs cancercuses, on obtenait egalement des tubercules chez les animaux; Combiein montra même, qu'il suffisait de faire une plaie à l'oreille d'un lapin pour produire le même résultat. Cependant toutes ces experiences étaient inconstantes dans leurs effets, et seule l'inoculation de la substance tuberculeuse avérée, produisait sûrement des tubercules.

Hippolyte Martin a établi, que par l'injection de ces substances inertes, on ne produit que des pseudo-tuberculoses; en effet, ces produits macros-copiquement et microscopiquement identiques different complètement par leurs propriétés. Si on

cherche a inoculer de nouveaux lapins avec les tuber cules produits par des matieres inertes, la poudre de lycopode par exemple, on voit ces inoculations ne produire aucun effet. Si au contraire on pratique la même operation avec les tubercules provenant de l'inoculation de produits tuberculeux vrais, la maladie, loin d'aller en s'eteignant comme dans le premier cas, va au contraire en s'exaspérant d'intensité, comme si sa virulence augmentait par ces véritables inoculations en série. La découverte par Villemin de l'inoculabilité de la tuberculose, la démonstration de la virulence par les inoculations en série, firent bientòt rapprocher cette maladie des infections en genéral, et on se mit à chercher le micro-organisme caractéristique du virus tuberculeux.

En 1877, Klebs essaya le premier d'isoler le microorganisme de la tuberculose, en le débarrassant par la culture des produits étrangers, et il inocula ces cultures aux animaux. Klebs se servait, comme substratum de culture, d'albumine d'œuf qu'il inoculait avec une parcelle de substance caséeuse. Apres des passages répétés a travers des milieux successifs, il injecte la substance cultivée, dans le péritoine de chats, auxquels il communique une tuberculose des plus nettes. D'après ses recherches, le microbe de la tuberculose est très petit, avant 2 dix-milliemes de millimetres; il est doué de mouvements tres actifs. A côte de ceux là, il rencontre de petits bâtonnets courts et grêles, également fort mobiles et ayant environ 2 milliemes de millimètre de longueur; ces bâtonnets sont souvent accouplés deux à deux.

D'apres Klebs, ce dernier organisme est le microbe spécifique, et il lui donne le nom de monas tubercu-losum.

Vers la même époque, Toussaint essayait aussi, par les méthodes pastoriennes, de découvrir le germe infectieux de la tuberculose.

En 1880, il cultiva des tubes Pasteur, chargés de bouillon de viande de chat, de porc et de lapin, qu'on avait moculés avec du sérum de sang d'une vache tuber-culcuse et d'autres tubes contenant du sérum pur Les inoculations qu'il fit avec ces cultures ne turent pas demonstratives. Plus tard, il mit en culture des fragments de tubercules pris directement dans les poumons d'animaux morts tuberculeux; il ne réussit pas encore complètement, car ses cultures contenaient un grand nombre de microbes differents, mais l'inoculation de ces cultures chez des chats et des lapins leur donna la tuberculose.

D'apres Toussaint, le microbe était un microcoque tres tênu (0<sup>mm</sup>,0001 à 0<sup>mm</sup>,0002 , immobile.

On voit que les descriptions de Mebs et celles de Toussaint ne concordaient en aucune façon; mais, malgré l'impureté de leurs cultures, tous deux avaient réussi, par l'inoculation de ces cultures, à déterminer la tuberculose chez divers animaux.

L'honneur d'avoir découvert les véritables bactéries de la tuberculose, appartient incontestablement à Robert Koch; sa premiere communication fut farte le 24 mars 1882 à la Sociéte de physique de Berlin. Le procedé qu'il employa pour arriver à les colorer (violet de méthyle et vésuvine) est exposé plus loin. Il les avait d'abord aperçues, sans les colorer, dans les crachats de malades tuberculeux, dans des coupes de tubercules miliaires, à la surface des cavernes, sous forme de bacilles grêles et allongés. Dans les lésions tuberculeuses communiquant avec l'air, il les rencontrait ordinairement mélés par petits amas a des bactéries vulgaires. Koch poussa plus loin ses inves tigations et, après avoir coloré les bactéries tuberculeuses, après leur avoir assigne des caractères spécifiques, il réussit à les cultiver sur des plates-cultures de sérum gélatinisé; ces cultures étaient pures d'autres organismes, et par leur inoculation, Noch determinait la tuberculose d'une manière à peu près infail lible.

Les travaux qui ont suivi le memoire de Koch sont sortout relatifs aux perfectionnements apportes à la technique permettant d'apercevoir le micro-organisme, on bien à la decouverte du bacille de Koch dans différents milieux où on ne l'avait pas vu a l'origine. Nous ne pouvons même pas résumer ici ces intéressants travaux, leur nombre et leur étendue nous feraient forcement sortir du cadre que nous nous sommes tracé pour cet ouvrage.

Nous citerons seulement les communications faites par MM. Malassez et Vignal à la Société de biologie, ou ces auteurs décrivent une forme spéciale de tuber-culose, dans laquelle l'agent infectieux serait different du bacille de Koth et serait représenté par des amas de bactéries sous forme de zooglees, d'où, le nom de tuberculose zoogléique que ces auteurs attribuent à la maladie qu'ils ont étudice, nous

reviendrous d'ailleurs plus lom sur cette forme, et nous aurons à discuter la question de savoir s'il s'agit bien la de tuberculose veritable.

Disons, pour terminer, que, dans l'état actuel de la science, le bacille de Koch est admis sans conteste comme l'agent infectieux specifique de la tuberculose sous toutes ses formes cliniques, et que sa recherche constitue, soit au lit du malade, soit au laboratoire, un puissant élément de diagnostic els inque ou anatomique.

Morphologie de la bactérie tuberculeuse. Les micro-organismes de la tuberculose se presentent sons un aspect tres different, suivant qu'on les examine avec on sans coloration préalable; ils sont fort difficiles à voir s'ils ne sont pas colorés. On peut arriver a les distinguer à l'état de nature dans les crachats de phisiques, qui en contiennent un grand nombre, si l'on a, au préalable, traite ces crachats par une solution faible de potasse. Ils se presentent alors sous la forme de bâtonnets réfringents, incolores et immobiles, dans lesquels on ne distingue mispores, ni granulations. Dans ces conditions, ils paraissent plus gros que dans les preparations definitives, ou la dessiceation, la deshydratation et l'action successive des divers reactifs leur a fait subir un certain ratatinement.

Lorsque les bacteries de la tuberculose ont été colorees par une des methodes indiquees plus loin, et spécialement par celle d'Ehrheh, qui est, dans ce cas, une méthode de choix, on apprécie bien plus facilement les details de leur forme et de leur structure. Elles se présentent sous l'aspect de petits bâtonnets de 3 à 5 \(\mu\) de longueur, sur 0 \(\mu\), 3 à 0 \(\mu\), 5 de largeur, a peu pres cylindriques dans toute leur longueur; leurs extrémités sont arrondies, mais non renflées. Ces bâtonnets sont habituellement légerement arqués suivant leur grand ave, quelquefois recourbés en crochet à leurs extrémités; ils sont tantôt homogènes, tantôt formés par de petits corps placés bout à bout, comme s'ils étaient fragmentés.

Lorsqu'on vient à étudier les bacilles de Koch avec de tres forts grossissements (Zeiss, i, par exemple) apres qu'ils ont eté colorés, on est frappe de ce fait que la coloration n'est pas faite dans le bâtonnet d'une maniere uniforme; il y a une succession de parties claires et de parties colorées : sont ce là les spores du bacillus tuberculosus? (Planche VII.) Cette explication est en contradiction avec ce fait énoncé plus haut, que ces spores n'existent jamais dans les bacilles à l'état de nature avant d'avoir subi la coloration; d'ailleurs, ces granulations ne se montrent pas avec la forme habituelle bien definie des spores veritables, mais elles sont irrégulières et tres variables dans leurs dimensions, de plus, ces espaces clairs sont au nombre de trois ou quatre par bacille, ce qui est contraire a la loi generale, qui veut qu'il n'y ait qu'une spore par bàtonnet. Il est probable que cet aspect est do aux traitements qu'il doit subir pour être coloré; et on doit penser que sous l'influence de la chaleur et des acides, il y a une rétraction du protoplasma qui le fait se reduire en petites masses granulaires avec des espaces clairs interposés, tandis

que l'enveloppe reste parfaitement visible. La sporulation du bacille de la tuberculose scrait donc encore a trouver.

Babes a colore des micro-organismes provenant de vieilles cultures pures, par un sejour de plusieurs jours dans la solution d'Ehrlich, après quoi, il les a decolores fortement et colores de nouveau par le bleu de methylène. Par ce procédé, certains grains restent rouges, tandis que les bâtonnets sont bleus ou rouge pâle. Ces grains rouges sont ils des spores? Un bacille n'en possede habituellement qu'un placé à une extrémite. Pent-être sont ce simplement des bacilles boursonfles, comme on en observe dans les vieilles cultures de charbon, ou des microbes étrangers a la tuberculose et introduits accidentellement dans les cultures. En tous cas la question n'est pas résolue; Cornil incline a penser que ce sont là les spores des bacilles tuberculeux, Koch pense que cet aspect est un artifice de préparation.

Procédés de coloration. Les procédés qui permettent de decéler la presence du bacille de koch sont nombreux; nous en donnerons ci-apres un resume, d'apres Crookshank, des plus usuels. La methode d'Ehrlich, qui a etc décrite page 197 devra être celle à laquelle on donnera la préférence avec celle de Gibbes; les autres procédés pourront servir de contrôle.

Methode originale de Koch. — On place les préparations sur couvre-objet dans la solution de koch pendant vingl-quatre heures ou pendant une heure si la solution est chauffee a 40°C. On rince dans l'eau, ou, plonse dans une solution aqueuse de vesuvine pendant deux muutes, on rince de nouveau dans l'eau et on examine; ou, après avoir rince dans l'eau, on traite avec l'alcool, l'essence de girofte et le baume de Canada.

Méthode de Rindfleisch Préparer une solution composée de :

Solution alcoolique saturée de fuchsine 10 goutles. Eau d'aniline...... 2 grammes.

Verser dans un verre de montre, et lasser flotter le couvre-objet; chauffer le verre de montre sur la flamme d'une tampe a alcool, jusqu'a ce que la vapeur se degage. Eloigner de la flamme et laisser reposer pendant emq minutes. Enlever le couvre-objet et le transporter pendant quelques secondes dans l'alcool acidulé (2 gouttes d'acide nitrique dans un verre de montre rempli d'alcool. Laver dans l'eau distillée, sécher et conserver dans le baume. La double coloration, si elle est nécessaire, s'obtient avec le brun de bismark ou le bleu de méthylène.

Methode d'Ehrlich modifiee par Orth. — Colorer par la methode d'Ehrlich, mais decolorer avec l'al cool acidule il partie d'acide chlorhydrique pour 100 parties d'alcool à 70 p.100)

Methode de Gibbes. — Colorer les preparations sur couvre-objet dans une solution de magenta pendant

15 à 20 minutes Laver dans une solution d'acide nitrique (1 p. 3 jusqu'à ce que la confeur disparaisse. Rincer dans l'eau distillee. La double coloration s'obtient avec le bleu de methylène, le vert d'iode, ou la solution aqueuse de chrysoidme; on laisse les préparations en contact avec la couleur pendant emq minutes. Laver dans l'eau distillee jusqu'à ce que la couleur ne disparaisse plus. Transporter dans l'alcool absolu pendant emq minutes; secher et couserver dans le baume de Canada.

Laisser les coupes dans la ternture pendant une demi-heure, traiter avec l'acide nitrique et laver avec l'eau distillée. Transporter dans le bleu de methylène jusqu'a coloration intense; laver de nouveau dans l'eau distillée et ensuite dans l'alcool faible. Passer dans l'alcool absolu, l'essence de girofle, et conserver dans le baume de Canada.

Nouvelle methode de Gibbes. — On place les préparations sur couvre objet dans la solution à double coloration p. 184 que l'on chauffe dans un tube et que l'on verse dans un verre de montre aussitôt que la vapeur se degage. On les laisse pendant emq minutes, puis on les lave dans l'alcool methylique jusqu'a ce que la couleur ne disparaisse plus, on seche à l'air ou sur une lampe a alcool, et on monte au baume de Canada. Si on ne chauffe pas la solution, on doit y laisser les couvre-objets plongés pendant une heure. Les coupes sont traitées d'après les mêmes principes, mais on doit les laisser dans la solution pendant plusieurs heures. On évite le plus

possible la contraction des coupes par l'acide nitrique,

Méthode de Baumgarten. — Les préparations de crachats sur couvre-objet se font comme il a déja été indiqué, pais on les plonge dans une solution très diluce de potasse (1 à 2 gouttes d'une solution de potasse à 32 p. 100 dans un verre de montre d'eau distillee). Le couvre-objet est appliqué sur une plaque de verre et on examine avec un fort grossissement. Les bacilles peuvent être ainsi examines sans être co lorès, et pour éviter toute erreur par suite de confusion avec les autres espèces, le couvre-objet peut etre enlevé, sêche, passé dans la ffamme, et colore avec une goutte d'une solution aqueuse de fuchsine ou de violet de gentiane. Les bactéries de la putréfaction sont colorees, mais le bacille tubercuteux reste absolument sans couleur.

Nouvelle méthode de Baumgarten — On prépare une solution comme il suit : laisser tomber 4 à 5 gouttes de solution alcoolique concentree de violet de méthyle dans un petit verre de montre plein d'eau. Colorer les coupes dans cette solution, les laver dans l'eau, et decolorer dans l'alcool absolu (8 à 10 minutes); ou bien, avant de traiter à l'alcool, plonger les coupes pendant einq minutes dans une solution à moitre saturée de carbonate de potasse. Passer dans l'huile de giroffe et monter dans une mixture de baume de Canada (sans chloroforme) et d'essence de giroffe en quantités égales.

Le but d'actte operation est de differencier les bacilles tuberculeux des bacilles accidentels, attendu que les bacilles tuberculeux sont graduellement décolores par l'essence de girofle. Les coupes, colorees dans la solution indiquée ci-dessus, sont placées pendant cinq minutes dans l'alcool, puis dans une solution concentrée de brun de bismark dans une solution d'acide acétique à 1 p. 100. On procède ensuite de la manière deja indiquée.

Methode de Neelsen. Les préparations sur couvie-objet peuvent être rapidement colorées dans la solution de Neelsen chauffée dans un verre de montre jusqu'a ce que la vapeur se dégage. On met les coupes pendant cinq ou dix minutes dans la solution, on les lave alors dans une solution aqueuse d'acide sulfurique (20 p. 400 ; on rince dans l'eau atstillee et on plonge dans le bleu de methylene. Après deux ou trois minutes, on les passe dans l'alcool et l'essence de girofle, puis on monte dans le baume de Canada.

Méthode de Balmer-Frantzel. Dissoudre 2 grammes de violet de gentiane fraichement pulverise dans 100 grammes d'eau d'aniline. Plonger les coupes pendant vingt quatre heures et traiter comme dans la méthode d'Ehrlich.

Methode de Ziehl. — Colorer par la méthode d'Ehrlich, mais sans acide intrique; on obtient la double coloration avec le bleu de methylene. Cette dernière couleur remplace la couleur de toutes les bacteries etrangères à la tuberculose. Les bacilles tuberculeux resteut colorés en rouge.

Méthode de Lichtheim. Une solution concentrée de fuchsine ou de violet de gentiane est diluée dans l'eau distillée et les coupes colorces pendant trente six heures

Méthode de Peter. — Les coupes sont colorées pendant une demi heure dans une solution fraîche de violet de gentiane aniline. On les transporte dans 20 centimetres cubes d'alcool absolu pendant divhuit heures, l'alcool étant renouvelé deux ou trois fois. Rincer dans l'eau distillée pendant une minute, et plonger pendant trois minutes dans une solution aqueuse de jaune d'aniline jaune d'aniline 0.2 dissous dans cau distillée, 10; filtrer,. Laver dans l'alcool absolu, éclaireir à l'essence de girofle et conserver dans le baume de Canada.

Méthode de Pfühl-Petri. — La solution colorante se compose de 10 centimetres cubes d'une solution alcoolique saturce de fuchsine ajoutee à 100 centimetres cubes d'eau. Faire flotter le couvre-objet pendant deux minutes dans une solution chauffee, jusqu'à degagement de vapeurs Laver pendant deux minutes dans l'acide acétique glacial, rincer dans l'eau, puis colorer en double dans une solution alcoolique ou aqueuse de vert de malachite, pendant une demi-minute ou une minute. Rincer ensuite

dans l'eau, sécher et examiner dans la glycerine, ou conserver dans le baume de Canada.

Méthode de Senkewitsch. — Colorer les préparations sur couvre objet dans une solution concentrée de fuchsine. Quand elles sont fortement colorees, enlever la couleur pendant une ou deux minutes dans l'alcool acidulé, a raisond'une goutte d'acide nitrique par 10 centimetres cubes. Rincer dans l'eau: secher et monter dans le baume de Canada.

Méthode de Kaatzer. — Placer les preparations sur couvre-objets pendant vingt-quatre heures dans une solution alcoolique sursaturée de violet de gentiane ou pendant trois minutes, si on a chauffé à 80° C., décolorer dans une solution composce de .

Alcool à 90 p. 100 . . . . . 100 c c m. Eau . . . . . . . . . . 20 — Acide chlorhydrique fort . . . 20 gouttes.

Rincer dans l'alcool à 90 p. 100 et colorer en double dans une solution aqueuse concentrée de vesuvine pendant deux minutes, laver encore dans l'eau distillee, sécher et monter dans le baume de Canada.

Méthode d'Ehrlich et Eosine. — Crookshank a montré, que lorsque l'on a coloré les coupes avec le violet de methyle et le brun de bismark par la méthode d'Ehrlich, d'après la marche decrite par koch, on peut avec avantage les plonger dans une solution alcoolique faible d'éosine, rincer alors dans l'alcool absolu pur, clarifier avec l'essence de girofle et monter dans le baume de Canada.

Les cellules geantes sont colorées en rose, tandis que leurs noyaux sont bruns et les bacilles bleus.

Procédé de Futterer. Il colore d'abord avec la fuchsine suivant le procedé d'Ehrlich, puis il decolore par l'alcool acidule 3 gouttes d'acide intrique dans un verre de montre rempli d'alcool absolu) jusqu'à ce que la preparation devienne rose pâle. On continue la décoloration, dans une solution aqueuse de chlorure de palladium à 1 p. 500, pendant une minute Enfin, on lave a l'eau distillée, on déshydrate pendant quelques minutes dans l'alcool acidule, on passe à l'huile de cedre et on monte dans le baume.

Les diverses matières où l'on pourra se proposer de rechercher le bacilie tuberculeux sont les crachats, les épanchements de liquides dans les cavités naturelles (pleuresie, péritonite, le pus des abces froids, l'urine, entin, après la mort ou après une opération, l'épaisseur meme des tissus.

Crachats. — Au point de vue clinique c'est surtout l'examen des crachats qui presente une grande importance, car il peut servir, dans un grand nombre de cas, à éclairer un diagnostic difficile ou douteux. Il faut avoir soin de choisir toujours les parties purulentes, seules riches en bacilles.

On recueille une parcelle de crachat, grosse comme une tête d'epingle avec une pince fine qu'on a eu le soin de chauffer préalablement à la lampe,

pour la sterdiser et detruire les bacilles qui pourraient s'y trouver du fait d'un examen précédent : la substance supposée tuberculeuse est placee sur un convre-objet, sur lequel on en applique un second en faisant glisser en tous sens de facon, a bien étaler le crachat sur la plus grande surface possible. On separe les lamelles et on les laisse secher spontane ment a l'air, une fois la dessiccation obtenue, on saisit les lamelles avec une pince et on les passe, sans precipitation, trois fois dans la flamme d'un bec de Bunsen de façon a coaguler l'albumine; on recommence une seconde serie de deux lamelles de mamère à avoir quatre préparations pour un même examen. de telle façon, que dans le cas on le nombre des bacilles serait faible, on ait plus de chance de les trouver. On place alors les lamelles dans le bain colorant suivant la methode gu'on a choisie; ces methodes ayant ete exposées tout au long, nous n'y reviendrons pas Il faut en général de 12 à 24 heures pour être sur que la coloration a produit tout son effet. Lorsqu'un premier examen a donné un résultat négatif, il faut en refaire plusieurs à quelques jours de distance et ne conclure a l'absence de tubercules que si les résultats sont restes nuis apres plusieurs analyses successives.

Autres liquides. — La recherche des bactéries tuberculeuses dans les liquides autres que les crachats, ne diffère pas sensiblement de ce qu'elle est pour ceux-ci; les mêmes méthodes genérales leur sont applicables. Pour l'urine, on pourra la prendre directement dans la vessie par le catheterisme ou bien on choisira l'urine emise à la fin de la miction. Le pus et l'urine seront étalés sur des famelles de la même façon et étudiés par les mêmes methodes

Coupes de tissus. Les organes dans lesquels on se propose de chercher les agents infectieux de la tuberculose, seront places de preference dans l'alcool fort qu'on renouvellera plusieurs fois Le poumon, qui ne pourrait par cette méthode arriver a dureir suffisamment sera traite par les inclusions; celles à base de paraffine sont expéditives et donnent de bons résultats

Les coupes devront être larges et aussi minces que possible, les méthodes de coloration que nous avons indiquées leur sont toutes applicables; elles devront séjourner au moins 24 heures dans le bain colorant. Le procédé d'Ehrlich en double coloration est la methode de choix.

Cultures du bacille tuberculeux.—C'est Koch, qui a le premier réussi à cultiver et à isoler le bacille de la tuberculose, en se servant de sérum sanguin gélatinise. Les cultures de cette bactèrie se font commodement, soit dans des tubes de sérum gélatinise à surface inclinée, soit dans des petits godets de verre (planche II ou elles se font à plat et peuvent être examinées au microscope. Le meilleur milieu de culture est le sérum de sang de vache ou de mouton, avec ou sans addition de gelatine. (Voir page 291.) La température de predilection pour ces bactéries oscille entre 37 et 38° C. Au dessous ou au-dessus de cette tempe-

rature, le développement des colonies bactériennes se fait très lentement et même si l'on depasse les limites extrêmes de 30 et 44° C., il s'arrete completement. Si la culture est pure, pendant les premiers jours d'exposition a l'étuve, on ne voit rien apparaître sur les cultures, c'est généralement au bout de huit à dix jours que les premières colonies commencent à se développer. Si apres trois ou quatre jours la gélatine, le serum ou tout autre milieu nutritif commencent à se troubler, c'est qu'ils ont été inoculés avec des bacteries étrangères à celles que nous recherchons en ce monient.

Les colonies se montrent d'abord sous forme de petites écailles, de grains jaunâtres ou blanchâtres, formant des sortes de petites pellicules qui les distinguent nettement du sol voisin. Si avec une aiguille sterilisée on prend une parcelle de cette culture, on peut en faire une préparation sur couvre-objet, et s'assurer ainsi qu'on a obtenu le bacille tuberculeux avec ses propriétés morphologiques et ses réactions colorantes. Ces cultures ne forment pas habituellement une abondante proliferation, et elles restent limitées aux points ou a porté l'inoculation, sans se réunir les unes aux autres.

Pour avoir une culture plus caractéristique et en quelque sorte normale, il faut ensemencer de nouveaux tubes de serum gelatinisé avec quelques écailles provenant de ce premier essai, en recommençant encore une fois, on finit par obtenir le bacille tuberculeux à l'état de pureté et parfaitement isolé d'autres micro-organismes.

Les cultures de bacteries tuberculeuses ne liquéfient pas le sol de culture, et lorsque cette liquéfaction apparaît, elle est un indice certain de l'impureté plus ou moins grande de la culture; elles ne s'enfoncent même pas dans l'epaisseur du serum, restent a sa surface et lui sont assez peu adhérentes, pour qu'en secouant un peu fortement, on puisse les détacher et les fragmenter

Les colonies apparaissent sous formes de lignes flexueuses, a courbes élégantes simulant des arabesques se rapprochant géneralement de la forme d'un S. Elles sont composées de hacilles dont le grand axe est disposé parallelement a l'axe meme de la colonie, et qui ne sont jamais assez serrés pour se toucher les uns les autres. Les jeunes colonies sont grêles, mais en grandissant elles tendent à se rapprocher par leurs bords.

La plupart du temps, au bout d'un mois, la culture devient stationnaire, son aspect ne change plus et il est necessaire d'en faire un ensemencement nouveau dans un tube frais. Ces cultures successives ne paraissent pas moditier sensiblement la virulence du bacille tuberculeux, et l'inoculation aux animaux par les procedes que nous exposerons plus loin reussit à coup sur avec ces cultures.

On a également tenté la culture du bacille tuberculeux sur les pommes de terre, mais les résultats obtenus ont été nuls; ce milieu ne paraît pas lui convenir, et il se développe de préférence sur les sols à base de sérum sanguin.

Nocard et Roux, ont montré qu'on peut facilement

cultiver le bacille de la tuberculose sur l'agar agar glycérine dont ils ont donne la formule. C'est a ce milieu nutritif qu'on devra actuellement donner la preference, etant donne que la préparation du serum sangum est toujours longue et fastidieuse. (Voir, pour la preparation de l'agar agar à la glycerine, livre III, page 291)

Tuberculose expérimentale. Divers procédes sont en usage pour déterminer la tuberculose chez les animaux on peut se servir de l'inoculation par diverses voies wil, veines, tissu hypodermique, peritoine) ou bien de l'absorption par les voies naturelles respiratoires ou digestives. L'inoculation des produits tuberculeux ou presumes tels, presente une valeur de beaucoup superieure à la recherche directe par les procedés histologiques, en effet, alors même que plusieurs examens de préparations ou de coupes sont restés infructueux, on peut affirmer la présence du bacille caractéristique, si l'inocutation amène le développement d'une forme quelconque de tubercu lose, c'est la une véritable culture naturelle, très sensible, à laquelle on aura recours dans les cas douteux ou negatifs. Examinons d'abord les voies artificielles d'inoculation.

Inoculation dans la chambre antérieure de l'œit du lapin. — Cette méthode, preconisée par Connheim, est très ingénieuse et très instructive car elle permet de suivre de pisu, jour par jour, les progrès des lésions causées par l'inoculation. Cette mocula-

tion, comme toutes celles que nous allons indiquer, peut être faite indistinctement soit avec des produits tuberculeux directs, soit avec des cultures, ces dermères sont plus démonstratives parce qu'on est plus sur de ne pas introduire de substances etrangères.

On prend la substance à moculer, et on la dilue dans une petite quantite d'eau stérilisée; a ec une seringue de Pravaz ou avec une aiguille d'acier soigneusement sterdisée, on en introduit une petite parcelle dans la chambre antérieure. Cette operation doit être faite avec de grandes précautions antiseptiques, car sans cela on pourrait voir se developper des inflammations diverses, qui viendraient géner par leur presence l'observation et la rendre peu interessante. Apres une incubation de deux ou trois semaines, on voit apparaître sur l'iris de petits ilots grisatres, qui ne sont autres que de petits tubercides miliaires: ces ilots tuberculeux vont en s'accroissant, et ils ne tardent pas à subir la degenérescence caseeuse. Plus tard, les autres parties du globe de l'œil sont envalues par le processus tuberculeux, et il survient plusieurs accidents : ou bien la maladie se genéralise et les animaux se cachectisent, ou bien l'envahissement des méninges et de l'encephale amene des accidents aigus (convulsions, méningite, phlebite) qui tont rapidement périr les sujets en experience : cette terminaison aigué est habituelle chez les cobayes. Mais tout à fait au debut lorsque la partie anterieure de l'æil est seule atteinte, il est facile de recueillir un petit fragment des tubercules mens, et on y trouve toujours les bacilles caractéristiques.

Inoculation sous la peau. — L'inoculation se fait avec une seringue de Pravaz chargee de matieres tuberculeuses difuees dans un peu d'eau, pour les rendre plus liquides : le point de la peau choisi a peu d'importance.

On commence par raser la surface de la peau à l'endroit choisi (dos, aine, aisselle). On lave soigneusement et on pousse quelques gouttes du liquide dans le tissu cellulaire sous cutane. Quatre ou cinq jours apres l'inoculation on voit se developper in loco une tuméfaction douloureuse, variant comme grosseur depuis un grain de chenevis jusqu'à une noisette. Pendant quelque temps, ce tubercule reste local et l'animal ne paraît souffrir en aucune façon ; au bout de quinze jours à un mois, on voit les animaux maigrir, s'affaiblir, et finalement succomber dans le marasme. A l'autopsie, on constate le développement d'une masse casécuse au point d'inoculation; les ganglions lymphatiques qui lui répondent, sont envahis par les nodules tuberculeux, quelquefois complètement caséifies; tous les organes sont ordinairement envahis par les tubercules (poumon, foie, rate, reins. intestins, etc.) Ces tubercules existent à tous les degrés de leur évolution, depuis les granulations grises transparentes, jusqu'aux ulcérations et aux cavernes.

Injection dans les veines de l'oreille du lapin. — On devra réserver ce procédé pour les liquides provenant d'épanchements faits dans les séreuses, où la rareté des bacilles rendrait tres laborieuse leur re-

cherche histologique, par exemple, le liquide des pleurésies

Il ne sera guère applicable que pour des liquides clairs; car s'ils contenaient des particules solides un peu volumineuses, il y aurait formation d'embolies, qui pourraient faire périr les animaux avant que les résultats de l'inoculation puissent se montrer

Injection dans la cavité du péritoine. — C'est le procédé le plus sur pour l'inoculation des produits tuberculeux : il ne diffère en rien du procéde decrit au livre III, page 339, et nous y renvoyons le lecteur. Par ce procédé on developpe une éruption miliaire du peritoine, du foie et de la rate; ordinairement le tube intestinal et les ganglions mésentériques sont intacts.

Le plus souvent, par tous ces procédés les poumons contiennent des lésions tuberculeuses; ceci s'explique facilement, lorsqu'on sait que les capillaires des poumons sont les plus petits de l'economie, et que par consequent ils seront plus difficilement franchis par les corpuseules en suspension dans le liquide sanguin.

Ingestion par le tube digestif. — Chez les animaux bien portants, ce procédé n'est pas une methode de choix, car l'action du suc gastrique détruit en grande partie l'activité virulente, et d'apres Connheim, ce procédé d'inoculation même ne pourrait réussir qu'après avoir, par des ingestions successives provoque un catarrhe stomacal qui permet au virus de

passer intact dans l'intestin. Chez les ammaux mocules par ce procede, c'est dans l'intestin cœcum, iléon qu'on trouve les principales lésions. On peut faire ingerer directement les produits tuberculeux à la sonde, ou bien en imprégner les aliments, en les étalant par exemple sur des pommes de terre ou en arrosant le foin.

Inhalation. Injection dans la trachée - Lorsqu'on veut inoculer les animaux par le poumon, c'est un de ces deux procedes qu'on met en œuvre. L'inoculation par la trachée se fait avec la seringue de Pravaz en piquant l'organe au cou, et en poussant quelques gouttes de fiquide.

Le procedé par inhalation, très instructif, car c'est celui qui se rapproche le plus de la contagion normale de la tuberculose pulmonaire, demande pour sa mise en œuvre quelques precautions; car il faut que l'experimentateur evite pour lui-même les chances de l'inoculation par les voies respiratoires. Pour cela, on place les animaux dans des boîtes ou l'on pulvérise les produits tuberculeux en suspension dans l'eau.

Lorsqu'on aura ainsi pratiqué des moculations, par un quelconque de ces procédes, on ne se contentera pas d'observer les lésions macroscopiques offertes par l'autopsie, on devra y rechercher les bacilles caracteristiques, soit dans les substances casécuses, soit dans des coupes des organes qu'on aura placés dans l'alcool fort. De plus, afin d'obtenir une certitude absolue, on aura recours a des moculations successives par le procedé prantivement choisi, afin d'avoir des moculations en serie, suite de cultures sur l'animal vivant.

Contagion chez l'homme. Les expériences d'inoculation sur lesquelles nous venons d'insister, sont bien faites pour nous éclairer sur la façon dont se fait la contagion chez l'homme : il est facile de prévoir que l'inoculation des animaux a l'homme se fera surtout par l'alimentation, l'inoculation d'homme a homme surtout par les voies respiratoires.

L'inoculation par les voies digestives a surtout pour origine les substances alimentaires incomplè tement stérilisées par la coction; parmi elles on a surtout incrimine le lait provenant de vaches tuber-culeusés dites vaches pounmelières. Dans ce cas la cause de la contagion résiderait dans le fait que le lait n'a pas éte bouilh. Cette opinion est corroborée par l'observation clinique qui montre la frequence extrême de la tuberculose abdominale chez les jeunes enfants. Il ne faudrait pas croire cependant que la contagion ne puisse se faire par la mere ou la nour-rice atteinte de tuberculose du sein.

La contagion par les voies respiratoires est certainement la plus frequente. C'est ainsi qu'on la voit a chaque instant se produire entre mari et femme. Dans les salles d'hôpital, ce sont surtout les poussières dessechées des crachats de tuberculeux qui, voltigeant dans l'air, contribuent à la diffusion de la maladic. Il en résulte qu'un certain nombre de mesures prophylactiques devront être prises, pour empêcher la contagion sur les gens de service et les autres malades: ces mesures seront exposées à la fin de ce chapitre.

La voie cutance peut être aussi une voie d'absorption du virus tuberculeux : on observera cette forme sur les elèves en medecine, sur les gens charges de nettoyer les vases et specialement les crachoirs ayant servi aux tuberculeux. Cette voie est certamement la moins fréquemment suivie et dans ce mode d'inocu-

lation la généralisation est plus lente.

On s'est demandé, si la vaccination variolique effectuée avec un vaccin provenant d'un individu atteint de phtisie ne pouvait pas contribuer a la diffusion de la tuberculose. Les expériences de Toussaint, Chauveau et Strauss ont permisde s'assurer que chez des tuberculeux revaceinés on ne trouvait pas de bacilles dans les pustules, et que le liquide vaccinal injecté aux animaux ne produisait pas la tuberculose.

Malgré ces expériences négatives, nous pensons qu'on devra être prudent et tenir pour suspect tout liquide vaccinal provenant d'un tuberculeux.

D'après Verneuil, l'inoculation pourrait également se faire par les voies génitales, et les rapports sexuels pourraient être un des modes d'inoculation de la maladie. Des faits certains d'observation confirment cette manière de voir.

Hérédité. - Nous n'avons pas ici, le caractère de ce livre étant éminemment pratique, a discuter théoriquement la nature de l'heredite de la tuberculose et la question de savoir si l'enfant hérite de ses parents de la maladie elle-me ne, ou simplement d'une prédisposition à la gagner. C'est à l'observation seule qu'il appartient de juger. Voici en quelques lignes les faits qui permettent de croire à la transmission directe.

MM. Landouzy et II. Martin ont pris le fœtus d'une femme phtisique accouchee avant terme; l'enfant venu a 6 mois et demi vecut quelques heures. A l'œil nu, dans le poumon, on ne put constater de lesions tuberculeuses, mais un fragment de ce poumon inoculé à un cobaye, fui donna la tuberculose qu'on put reinoculer en serie. Les auteurs out répété ces experiences avec des fœtus sains en apparence d'animaux tuberculeux, et ont obtenu des resultats positifs. Malheureusement ces experiences sont fort incompletes, car les auteurs n'ont pas recherché le bacille caracteristique, soit histologiquement, soit par la culture in vitro.

Johne de Dresde a fait cette recherche, et il a pu constater les faits suivants :

Une vache tuberculeuse est abattue, elle a dans l'uterus un fictus de 8 mois; celui ci a des lésions tuberculeuses du poumon et des ganglions bronchiques, le foie est parseme de tubercules. L'auteur a cherche le bacilte tuberculeux dans ces lesions, et a reussi a constater sa présence.

Lésions anatomiques de la tuberculose — Répartition du bacille au sein de ces lésions Nous n'avons pas a faire iet une etude complete des lesions produites par la tuberculose dans les tissus,

30

nons renvoyons pour cela aux traites speciaux d'anatomie pathologique; nous exposerons sculement ce qu'il est indispensable d'en savoir pour la comprehension de l'action pathogène de la bacterie tuberculeuse.

La tendance génerale des anatomo-pathologistes, etait depuis longtemps de rapprocher les granulations tuberculeuses des produits de nature inflamma toire; cependant on reconnaissant là une inflamma tion de nature spéciale, dont l'essence meme échappait à l'analyse : les elements du tubercule pouvaient se produire par divers agents irritants, et anatomiquement, cette néoplasie inflammatoire n'etait pas autonome. La deconverte du bacille de la tuberculose vint donner à la théorie inflammatoire un appui considérable, sa presence expliquait la forme spéciale revêtue par l'inflammation dans le tubercule.

La granulation tuberculeuse se developpe uniquement dans les tissus vasculaires ou prealablement vascularisés : dans son état le plus simple (tubercules des sereuses, épiploon, mésentere, pie mere), elle se presente sous la forme de petites cellules roudes, embryonnaires groupées autour d'un vaisseau ; ces cellules proviennent soit des globules blancs du sang par diapédese, soit d'une proliferation cellulaire. Bientôt, on voit apparaître au mibeu de cet amas cellulaire des vaisseaux de nouvelle formation, et à partir de ce moment, le tubercule peut prendre dans son évolution deux voies différentes : ou bien le tissu va sorganiser definitivement et prendre la torme

fibreuse, ou bien le processus va s'arrêter, puis subir une phase régressive, pour arriver a la transformation casécuse

Les tubercules adultes sont rarement solitaires; ils sont accompagnés d'autres granulations plus petites en voie d'évolution moins avancée : ils sont privés de vaisseaux et c'est la l'origine de la dégéneration caséeuse.

Au centre des tubercules miliaires cités plus haut, on voit une ou plusieurs cellules géantes. La presence de ces cellules, on le sait, n'est pas non plus caracteristique du tubercule, et c'est un point de ressemblance de plus avec les produits inflammatoires. la cellule géante, en effet, se retrouve dans les gomines syphilitiques et dans les produits d'inflammation vulgaire. Elle peut avoir plusieurs origines. confluence des cellules lymphatiques (Connheim), cellules vaso-formatives (Malassez et Monod), confluence acs cellules épitheliales glandulaires (Cornil). cellules endotheliales des séreuses et des vaisseaux. De toute façon, il est démontré que les cellules geantes peuvent se developper autour des corps etrangers les plus vulgaires. Les bactéries tuberculeuses agiraient donc comme un corps etranger d'une nature spéciale, et l'irritation qu'ils déterminent autour d'eux amène la formation d'une cellule géante.

Cette production (cellule géante) se présente sous l'aspect d'une masse assez volumineuse, située habituellement au centre de la granulation tuberculeuse, contenant plusieurs noyaux et des prolongements a sa péripherie qui semblent s'enfoncer dans la masse des cellules embryonnaires. Lorsqu'on étudie ces cellules geantes pendant leur developpement, on v voit se produire des figures de karyokmese (Cornil . C'est par elles que commence la degénerescence casceuse.

Il est facile ordinairement d'apercevoir les bactèries spécifiques dans les lésions tuberculeuses : elles siegent toujours dans les cellules géantes en nombre plus ou moins grand, et lorsqu'elles sont nombre uses, on en voit aussi entre les cellules embryonnaires qui les entourent.

Tuberculose des meninges. Lorsqu'apres avoir fait durcie dans l'alcool la méninge tuberculeuse et le tissu cérébral sous-jacent, on y pratique des coupes perpendiculaires a la surface, on constate la presence des bacilles dans la paroi des vaisseaux et dans les coagulations fibrincuses suggeant dans leur intérieur. Les mêmes lesions peuvent être facilement constatees dans la tuberculose des grandes sereuses et dans la tuberculose aigué : cette derniere forme de la maladie, lorsqu'elle n'est pas primitive, reconnait probablement le processus suivant : en un point quelconque de l'économie, un tubercule s'est ouvert dans une veine ou un vaisseau lymphatique el y a deverse son contenu. On conçoit par ce procédé une diffusion rapide et généralisée des bacilles. qui vont s'implanter dans les divers organes avec rapidité, entraînés qu'ils sont par le courant san guin.

Les liquides épanches dans les sercuses, se prêtent

mal à la recherche histologique du bacille, et il est préférable pour établir sa présence de procéder a des inoculations. MM Gombault et Chauffard ont pu ainsi provoquer l'apparition de la tuberculose par l'injection de liquides provenant de pleurésies d'apparence légitime. Les cultures sur le sérum gelatinisé trouvent ici encore leur application.

Tumeurs blanches. — Dans ces lésions, la recherche du bacille tuberculeux donne lieu à des résultats inconstants; tantôt l'on en trouve, tantôt ils sont tres rares, tantôt on n'en trouve pas malgré le nombre relativement élevé des cellules géantes que l'on rencontre dans les fongosités articulaires. Cornil sur cinq cas de tumeur blanche du genou et de la hanche n'a pu constater que deux fois la présence des micro-organismes. Nicaise, Poulet et Vaillard ont constate la présence des bacilles tuberculeux dans des kystes et des synovites à grains riziformes, rattachant ainsi à la tuberculose ces lesions de nature jusque-là inconnue.

Ganglions lymphatiques. Rate. — Toutes les fois qu'une lésion tuberculeuse a envahi un organe, il est de regle de voir les ganglions auxquels se rendent les lymphatiques de cet organe egalement atteints par la tuberculose.

Les ganglions péri-bronchiques et mésentériques, dans la tuberculose pulmonaire et intestinale, contiennent presque toujours des bacilles, surtout nombreux dans la substance corticale du ganglion. Il n'en est plus de même pour les ganglions primitivement engorgés chez les scrofuleux par exemple; dans ces cas la présence des bacilles constitue l'exception Chez l'homme, les tubercules de la rate sont liés habituellement à la tuberculose aigue; les bacilles y sont peu confluents; chez les animaux, fa tuberculose expérimentale de la rate succede habituellement a l'inoculation intra péritonéale.

Muqueuses. — Dans les muqueuses, l'inoculation des bactèries peut se faire a la surface même de l'epithelium ou par la voie des vaisseaux. Dans le premier cas les bacilles détruisent l'épithelium, s'infiltrent dans les interstices de ses cellules et tinissent par constituer une ulcération qui va se creusant ; lorsque c'est par la voie vasculaire qu'arrivent les bacilles, dans les tuberculoses secondaires par exemple, il se forme une granulation dans la profondeur : elle se caséific et vient s'ouvrir à la surface. Dans ces deux cas on retrouve facilement de nombreux bacilles.

Poumon. Dans la tuberculose miliaire du poumon, c'est dans les caillots intra-vasculaires et dans la paroi même des vaisseaux qu'on rencontre les bacilles en plus grand nombre. Les cavernes tuberculeuses sont, d'une manière genérale, les lésions dans lesquelles on trouve le plus de bacilles, on les trouve dans la paroi de la caverne (Planche VII, 2), le plus souvent près de la surface, mais ils existent en grande quantité egalement dans les produits expectores provenant de la désagrégation et de la secretion de la caverne. Aussi est-ce dans les crachats de tuberculeux porteurs de cavernes (Planche VII, I) qu'on en rencontre la plus grande quantité. Dans certains cas beaucoup plus rares, on ne trouve dans les cavernes qu'un petit nombre de bacilles, mais il est exception nel que cette recherche soit entierement negative.

Dans la pneumonie caséeuse, rangce depuis les travaux de Grancher parmi les lesions tuberculeuses. la présence des bacilles n'est pas constante, mais on peut la constater dans la plupart des cas au milieu des détritus caséifiés.

Dans les vieux tubercules de guérison, les bacilles sont loin d'être abondants; on en rencontre cepeu dant quelquefois en petit nombre. Dejerine en a trouvé dans des tubercules calcifies.

Organes génito-urinaures. Dans le rein, les bacilles n'existent que dans les granulations tuberenleuses de petit volume; des que la cascification devient un peu étendue ils deviennent très rares et on ne les trouve habituellement pas. Durand-Fardel a montré qu'on pouvait en découvrir le long des vaisseaux de l'organe dans les glomérules, en des points ou l'on ne voyait pas trace de granulations tuberculeuses. Dans les organes génitaux tuberculeux de l'homme, la présence des bacilles est l'exception, et ils sont toujours en petit nombre.

Tuberculose zoogléique de Malassez et Vignal. D'apres Malassez et Vignal, il existerait une autre forme de tuberculose caracterisée non plus par le bacille de Koch, mais par la présence de masses de microcoques réunis sous forme de zooglées. Afin de pouvoir apprécier les resultats des experiences de ces



FIG. 152. — Manière de couper les pommes de terre destinées aux cultures.

auteurs, il est necessaire d'entrer dans quelques details sur les faits qu'ils rapportent.

Ils avaient inocule a un groupe de cobayes de la matiere casceuse provenant d'un tubercule cutane pris chez un entant mort de meningite tuberculeuse : ces premieres moculations furent suivies d'intres semblables de façon à obtenir des series. Voici quelles furent les lésions observées : quelques jours après l'inoculation, il se developpe au niveau de la piqure de petits nodules qui grossissent, se ramollissent et se vident; bientôt après ils se cicatrisent spontanément; en même temps on voit apparaître dans d'autres organes des granulations isolees, ou confluentes et plus ou moins caséifiées. Ces lésions rappellent à l'œil nu les lésions de la tuberculose; elles en différent cependant essentiellement au point de vue climque, par la bénignité au point d'inoculation et la genéralisation tres rapide.

Dans ces granulations qu'ils considérent comme tuberculeuses, Malassez et Vignal au lieu du bacille caractéristique de Koch, ont constate la présence de masses zoogléiques formées de microcoques legerement oblongs de 1 \(\mu\) de longueur, sur 0\(\mu\), 3 d'épaisseur; dans la zooglée, ils sont souvent desposés bout a bout comme s'ils derivaient de plusieurs bacilles places côte à côte, et qui se seraient ensuite sectionnés en plusieurs tronçons.

Les procèdes de coloration usités pour le bacille de Koch ne sont pas applicables à ces zooglées qui se colorent très difficilement. Voici la méthode par laquelle on réussit à les colorer :

Coloration des zooglées de la tuberculose de Malassez et Vignal - C'est par le bleu de méthylene que Malassez et Vignal ontréussi a colorer leurs zooglees. Ils y arrivent par l'un des deux procedes suivants. A On laisse pendant un jour les coupes dans un bain ainsi préparé :

Eau distillée saturée d'huile d'annime			
et filtrée	9	e.	e,
Solution concentrée de bleu de methy-			
lene dans l'alcool a 90°	4	c.	c.

Ou décolore ensuite dans le mélange suivant :

Cette opération délicate doit être surveillée en portant les preparations sous le microscope afin de l'arcêter à propos. On laisse ensuite les pieces un certain temps dans l'eau distillée ; apres quoi, on les déshydrate rapidement par l'alcool absolu et l'essence de girofle et on les monte dans le baume.

# B. — On place les coupes dans le bain suivant :

Ce mélange bleu clair devient verdâtre et donne un precipité au bout de quelque temps ; mais il n'en est pas moins bon; il suffit de le filtrer. Les coupes restent dans ce bain deux ou trois jours Elles sont ensuite muses dans l'eau distillée, puis dans l'alcool absolu legèrement teinte avec du bleu de méthylene; on les eclairoit avec de l'essence de bergamote ou de terébenthine, et on monte dans le baume ou dans la résine Dammar dissoute dans le chloroforme

Cette tuberculose zoogléique ne se perpetua pas, et à la quatrième série d'inoculations chez les cochons d'Inde, les auteurs ont trouvé les bacilles vulgaires de la tuberculose. A-t-on eu affaire ici à une forme veritable de tubereulose? Nous ne le pensons pas. Il est fort probable que dans le liquide primitivement inoculé, il existait, comme ciest la regle en pareil cas, d'autres bacteries, celles-ci ont produit des embolies microbiennes, survies de lesions nécrosiques des tissus, lesions localisées à de petits vaisseaux, ce qui leur donnait le cachet extérieur de la tuberculose. En somme la forme zoogléique de la tuberculose ne serait qu'une septicemie embolique, produite par des bactéries totalement etrangères a la tuberculose. Cette manière de voir est d'ailleurs plei nement confirmée par les observations et les recherches d'Eberth et de Cornil.

Le caractère de cet ouvrage étant essentiellement pratique, nous omettons à dessein de parler des tuberculoses locales et des affections qu'on a rapprochées de cette maladie, telles que le lupus, sur lesquelles nous ne pourrions que repêter ceque nous venons d'exposer assez longuement, ne voulant pas discuter ici la nature de ces affections. Tuberculose chez les animaux — l'outes les especes animales ne sont pas exposées au developpement spontané de la tuberculose; elle est tres frequente chez les bovides et chez les gallinacés, rare chez le lapin, la tuberculose spontanée est exceptionnelle chez les cochous d'Inde et on ne la rencontre jamais ou presque jamais dans les races canines.

Boridés. La tuberculose des bœufs et des vaches est fort commune, et la connaissance de ce fait intéresse au plus haut point les medecins et les hygienistes, en effet, l'alimentation est, nous l'avons vu, une porte d'entrée naturelle à la contagion chez l'homme, et c'est certainement contre ce mode d'infection que nous pouvons le mieux nous défendre Chez les vaches, la tuberculose affecte une marche d'une grande tenteur, et malgré une phisic souvent avancée, on voit ces animaux continuer a fournir de grandes quantités de lait.

Chez les individus frappés par la maladie (vache pommeliere), les lesions atteignent le poumon et surtout les ganglions bronchiques, qui deviennent volumineux au point d'attemdre quelquefois un poids de plusieurs kilogrammes. La mamaite tubercule use de la vache est frequente, et le lait contient toujours des bacilles dans ce cas : son ingestion determine la tuberculose chez les animaux qui l'absorbent, et c'est la sans doute la cause la plus répandue de contagion par l'espece bovine, car la viande contient peu de lésions tuberculeuses et la coction arrive le plus souvent à la steriliser Les lessons histologiques de la

vache pommelière sont les mêmes que chez l'homme, et Koch a demontré qu'elles contenaient des bacilles tuberculeux identiques à ceux de la tuberculose humaine.

Callinacés. - Chez ces oiseaux, les lésions tuberculcuses siègent le plus souvent dans les organes
abdominaux (foie, rate, péritoine). Sur les coupes de
ces tubercules colorées par le procéde d'Ehrlich, on
peut constater un grand nombre de bacilles. Geux-ci
sont un peu plus longs que ceux de l'homme, mais
leur nature est identique. Inoculés à des lapins et à
des cobayes, ils leur donnent la tuberculose; et Nocard a constaté d'une façon certaine la contagion de
l'homme aux poules, dans une basse-cour ou ces
animaux picoraient les crachats d'un homme tuberculeux charge de les soigner. Le même auteur a
cultive ces bacilles sur du sérum de sang de cheval,
et avec ces cultures il a moculé la tuberculose à des
lapins, à des cobayes et des chevreaux.

Thérapeutique et prophylaxie. — Nous avons vu par queiles voies (pulmonaire et digestive) se fait habituellement la contagion de la tuberculose chez l'homme Empêcher la pénetration des germes par ces deux portes d'absorption, doit être le but de l'hygiéniste. Il est difficile d'empêcher les germes contenus dans l'air de pénetrer dans les poumons ; mais, comme ces germes ont presque tous la même origine, les crachats desséchés et réduits en poussière, il est possible de les diminuer dans une

certaine mesure, au moins en ce qui concerne les salles d'hôpital. La stérilisation par les antiseptiques (sublimé, acide phénique) est toujours fort imparfaite, et l'on aura recours à la chaleur. Les linges, les crachoirs, seront passés pendant un quart d'heure dans l'eau bouillante ou dans la vapeur d'eau surchauflée de façon à tuer tous les bacilles.

L'isolement des tuberculeux serait une excellente mesure prophylactique, elle est malheureusement à peu pres inapplicable en dehors du milieu hospitalier.

Les inspecteurs de la boucherie aux abattoirs et dans les marchés, devront séverement proscrire toute viande tuberculeuse; et dans les ménages, il sera de toute utilité de ne pas consommer de lait qui n'ait été prealablement porté à l'ébullition pendant quelques minutes.

Nous ne dirons rien de toutes les méthodes qui s'adressent à la destruction du bacille chez l'individu vivant; peut-être pourra-t-on un jour en obtenir d'heureux résultats, mais jusqu'ici ils ont été à peu près nuls.

# CHAPITRE XIII

### LA LÈPRE

La lèpre est une maladie fort rare en France à l'époque actuelle, mais elle a autrefois fait beaucoup de ravages; la pratique de l'isolement des lépreux au moyen âge a en grande partie supprimé la maladie, qui n'existe plus guère que sur quelques points du littoral de la Méditerranée (Espagne, Italie, Constantinople.)

On distingue deux formes de lèpre : la lèpre tuberculcuse et la lepre anesthésique ; ces deux modes peuvent se combiner pour donner une forme mixte.

Dans la lepre tuberculeuse il se forme sur la face, sur les mains et sur les pieds, ainsi que sur les muqueuses de la bouche, du voile du palais et du pharynx, des plaques ou tubercules saillants auxquels ne tardent pas à succéder des ulcérations plus ou moins profondes.

La lepre anesthésique est caractérisée par des taches ressemblant à du vitiligo: ces plaques sont insensibles. Plus tard la peau s'atrophie en quelque sorte, il se fait des fissures et des ulcérations, qui peuvent être assez profondes pour déterminer la chute de phalanges ou de presque tout un doigt, sorte d'amputation spontanée

La contagion de la lepre se fait difficilement, et un peut dire qu'elle est un fait presque exceptionnel; cependant il y a des cas non douteux, où cette conta-

gion a pu etre observée avec evidence.

Les lésions de la lepre sont causées par un bacille qui a etc signale pour la première fois, en 1868, par Hansen; il a été étudié depuis par Neisser, Gaucher, Cornil, Leloir, etc...

Observés a l'état frais, les bacitles de la lèpre sont mobiles, ce qui suffit pour les distinguer de ceux de la tuberculose auxquels ils ressemblent beaucoup (planche VIII). Outre leur mobilité, ils présentent encore des différences notables avec le bacille de la tuberculose; c'est ainsi que tandis que le bacille tuberculoux est presque toujours arqué, le bacille de la lepre est au contraire tout à fait rectiligne. Au lieu de presenter des espaces clairs, il possede souvent au niveau des points les plus colorés de véritables nouures. Ces micro-organismes possedent une capsule qui n'est pas toujours facilement visible. Ils paraissent posseder des spores.

Leur longueur est de 4 à 6 µ et leur largeur atteint rarement 1 µ. Ils se colorent beaucoup plus facilement que les bacilles de la tuberculose et on peut en avoir en quelques instants de bonnes préparations.

Les bacilles sont dans les lésions lépreuses d'une abondance extrême, et dans un cas qu'il nous a été récemment donné d'observer, sur une préparation faiteavecune gouttelette de liquide prise auniveau des lésions au moyen d'une aiguille, c'est par milliers qu'on pouvait les voir dans le champ du microscope, et par véritables paquets en certains points. Gaucher les a trouvés dans le sang; on les voit souvent remplir absolument les cellules en se substituant absolument au protoplasma.

Coloration des lamelles. On peut employer pour les colorer le procédé d'Ehrlich qui réussit très bien, mais la coloration se fait bien plus vite qu'avec les bacilles tuberculeux; Baumgarten pour arriver à les distinguer du bacille de la tuberculose recommande le procédé suivant:

Mettre les lamelles pendant cinq à six minutes dans la solution de fuchsine (cinq gouttes de solution alcoolique de fuchsine dans un verre de montre remph d'eau distillée). On décolore pendant quelques secondes dans

Acide nitrique . . 1
Alcool . . . . 10

On lave à l'eau et on colore le fond au bleu de methylene. Après une coloration aussi courte, les bacilles tuberculeux restent incolores.

Les bacilles de la lepre ne doivent pas être montés dans le baume au chloroforme ou à l'essence ; il faut se servir de baume sec ou de baume absolument pur dissous dans le xylol, sans quoi ils se décolorent tres rapidement. Coloration dans les coupes. — Le procède de Baumgarten peut encore servir, en laissant les coupes un quart d'heure dans le bain colorant (solution hydro-aleoolique de fuchsine exempte d'huile d'aniline), décolorer ensuite dans l'alcool azotique pendant une demi-minute, laver à l'eau, déshydrater, éclaireir et monter au baume.

D'apres Lustgarten on peut distinguer les bacilles de la lèpre de ceux de la tuberculose par une solution d'hypochlorite de soude à 1 p. 100 qui décolore les bacilles tuberculeux, et laisse intacts ceux de la lepre.

Mais dans les cas ordinaires, lorsqu'il n'y a pas a distinguer les deux bactèries l'une de l'autre c'est encore la méthode d'Ehrlich, telle qu'elle est employce pour la tuberculose, et sans y rien changer, qui donnera les meilleurs résultats. Ces préparations se conservent difficilement, et il arrive un moment où les bactéries finissent par se décolorer.

Les bacilles de la lèpre ont pu être cultivés sur le sérum de sang et l'extrait de viande alcalin à 37° et 38° centigrades (Neisser).

Les inoculations du bacille de la lepre sont restées jusqu'ici sans résultats; un médecin de la Norwege se l'est inoculé à lui-même et ensuite à une série de vingt hommes sans aucun resultat. Jusqu'a présent, toutes les inoculations aux animaux sont restées infructueuses : Muller et Orthmann croient y être parvenus récemment en inoculant de la matière lepreuse dans la chambre antérieure de l'œil d'un lapin, mais il est possible qu'ils n'aient inoculé que la tuberquiose.

# CHAPITRE XIV

## LA DIPHTÉRIE

Ce sont surtout les études de Klebs et de Loëffler qui ont contribué à faire connaître les micro-organismes de cette maladie; les recherches antérieures n'avaient pas beaucoup fait avancer la question, car presque tous les auteurs décrivaient comme spécifiques, des mycéliums ou des spores de leptothrix ou de l'oïdium existant normalement dans la bouche, et qui trouvaient sur l'exsudat un terrain propice à leur développement.

Ce qui caractérise essentiellement la diphtérie, c'est la formation de fausses membranes, résultant d'une infiltration fibrineuse suivie de mortification du derme muqueux; cette fausse membrane est grisàtre, plus ou moins épaisse, plus adherente aux muqueuses à épithélium pavimenteux qu'à celles à épithélium cylindrique, et elle jouit de la propriété de se reformer rapidement, lorsqu'on l'a détachée. En général, la maladie est d'abord locale et peut rester telle; mais elle se généralise souvent et se manifeste par diffé-

rents symptômes d'ordre essentiellement infectieux. Nous en avons assez dit sur toutes ces particularités connues de tous les médecins.

C'est dans cette fausse membrane que l'on trouve les bactéries pathogènes sons forme de micrococcus en chaînettes ou en amas zoogléiques. Mebs avait en outre signalé de petits bâtonnets; mais la communication facile avec les liquides buccaux et l'air atmosphérique, rendait presque impossible la détermination du rôle pathogenique de toutes ces bactéries. Les recherches de Loeffler ont montré que les fausses membranes diphtéritiques contiennent deux bactéries : des micrococcus en chaînettes et des bacilles.

Les bactèries en chaînettes se cultivent facilement sur la gélatine-peptone; l'inoculation faite aux animaux avec ces cultures ne reproduit pas la diphtérie. Ces chaînettes paraissent n'être autre chose que le streptococcus pyogenes de Rosenbach. (Voirpage 429.) Les bacilles sont difficiles à isoter sur la gélatine; il faut commencer par cultiver des paquets de fausses membranes sur du sérum gélatinisé. Sur ce sol nutritif, les colonies des micrococcus se distinguent facilement de celles des bacilles, il est alors facile d'isoler ces dernières. On peut les ensemencer sur des tubes a gélatine, où ils se développent à une température de 20 à 22° centigrades.

Les bâtonnets ainsi obtenus sont immobiles, et se colorent facilement avec une solution aqueuse de bleu de méthylène; ils ressemblent beaucoup aux bacilles de la tuberculose, mais ils sont moins grûles et d'ailleurs ne produisent pas la tuberculose par

moculation. Les cultures portées à une température de 60° centigrades deviennent stériles.

D'après Loëffler en cultivant les bacilles de la diphtérie a 22° sur la gélatine, on voit apparaître des formes d'involution de l'organisme sous forme de bouteilles : c'est là sans doute une erreur d'observation, car si on pousse la culture plus loin on voit apparaître une spore au niveau des tuméfactions. La bactérie prend alors la forme en tête que nous avons déjà rencontrée plusieurs fois et principalement à propos de la fermentation butyrique et du charbon symptomatique. La spore reste incolore par les colorations ordinaires; mais le bacille sporulé peut subir la double coloration par le procédé de Bienstock (v. page 202) on celui d'Ehrlich. Ces spores peuvent sans périr supporter une température de 100° centigrades. Cultivées sur le sérum, elles reproduisent le bacille trouvé dans les fausses membranes.

Loêffler a pratiqué des inoculations avec ce bacille et voici les résultats obtenus : si on fait l'inoculation sur une muqueuse saine, il ne se produit rien, si au contraire on dépose le bacille sur une muqueuse en flammée, ou au niveau d'une solution de continuité, il y a production d'une exsudation membraneuse et hémorragique; peut-être pourrait-on trouver dans ce fait l'explication de la présence constante du streptococcus signalée plus hant, qui aurait pour effet d'enflammer la muqueuse, et de la rendre propre à recevoir le bacille spécifique, mais ce n'est là qu'une hypothèse.

Si, comme Loeisler l'a fait, on pratique des inocu-

lations sur la conjonctive des lapins, ou sur la trachee apres la tracheotomie, on provoque le développement de fausses membranes où l'on retrouve des
bacilles identiques : souvent les animaux succombent.
En tout cas on ne trouve jamais dans le sang des
animaux, ni dans les viscères les bacilles des fausses
membranes fibrineuses; il y a heu de penser alors
que les phénomenes généraux de la diphtérie sont
dus à une intoxication par un poison (ptomame?)
sécrété par les bactéries. Malgre toute l'autorite de
ces expériences, on doit à la vérité de dire que les
mêmes bactéries ont ete trouvées dans la bouche
d'enfants en parfaite santé.

D'après Darier on trouve dans la broncho-pneumonie qui vient compliquer la diphtèrie des microbes analogues à ceux des fausses membranes savoir :

1º Des bacteries semblables à celles de Klebs et de Loëffler;

2º Des micrococcus analogues aux bactéries pyogènes et pneumoniques.

Les bactéries décrites par Klebs et Loëffler ne sont pas morphologiquement distinctes de beaucoup d'au tres especes assez vulgaires, et on ne doit les accepter comme agents infectieux de la diphtérie qu'après avoir formulé toutes sortes de réserves.

La diphterie des oiseaux ressemble beaucoup à celle de l'homme quant aux caractères des bacteries qu'on y trouve, cependant elle en diffère notablement, car elle ne paraît pas, jusqu'iei du moins être contagieuse pour l'espèce humaine.

Dans la diputerie du veau, affection inconnue en

France, mais assez commune en Allemagne, Loëffler a décrit des bactéries moins longues que celles du charbon, mais s'unissant en filaments ondulés et formant des touffes épaisses.

## CHAPITRE XV

#### LA SYPHILIS

La syphilis est un type de maladie virulente et contagieuse, et il n'est pas douteux qu'elle ne soit sous la dépendance d'un parasite spécifique; aussi nombre d'auteurs se sont-ils efforcés d'isoler ce dernier, mais, jusqu'à présent, l'incertitude regne encore sur ce point.

Klebs a trouvé dans le liquide qui s'écoule d'un chancre incisé, des bâtonnets mobiles qu'il a cultivés sur gélatine et qu'il a inoculés à des singes. A l'autopsie des singes on trouva dans le crâne et dans divers viscères (poumon, rein) des masses casceuses res-emblant a des gommes, mais îl est possible que ces caséifications soient simplement dues à la tuber-culose, qui, on le sait, emporte presque fatalement les singes amenés dans nos climats.

Aufrecht et Birsch-Hirschfeld ont trouvé dans les productions syphilitiques des amas de micrococcus et de bâtonnets, isolés ou contenus dans les cellules. En 1882, Martineau et Hamonic ont cultivé des fragments de chancres; ils ont inoculé un singe avec ces cultures et celui-ci eut des éruptions analogues à celles de la syphilis, apres avoir présenté des accidents primitifs en tous points comparables au chancre; il n'est cependant pas prouvé qu'ils aient donné la syphilis a leur singe, ce n'était peut-être qu'une forme de septicémie.

Faut-il accorder plus de crédit aux micro-organismes décrits par Lustgarten? D'après cet auteur, les produits syphilitiques renferment des bâtonnets, qui offrent une grande ressemblance avec ceux de la lepre et de la tuberculose; ils ont 3 a 4 \(mu\) de long sur 0 \(mu\). 8 de large. On voit dans leur intérieur des points incolores qui sont peut être des spores. Les bacilles sont toujours inclus dans des cellules nucléées que Lustgarten considère comme des cellules migratrices.

D'après Alvarez et Tavel, le bacille decrit par Lust-garten ne differe pas d'un bacille qu'on trouve communément dans le smegma préputial; cependant la conclusion de ces deux auteurs est trop absolue, et Cornil admet que les deux bacilles sont différents; en estet, le bacille d'Alvarez, et Tavel se colore par le procédé d'Ebrlich, ce qui n'a pas lieu pour le bacille de Lustgarten, de plus, ce dernier à rencontré son bacille sur des coupes de lesions cloignées et qui n'avaient aucun rapport avec le smegma préputial (gommes viscérales). Lustgarten n'a pas réussi à cultiver son bacille.

Les bacilles de Lustgarten ne se colorent pas par les methodes habituelles, voici les procèdes de coloration qu'il faut employer: Methode de Lustgarten. — Elle consiste à combiner l'action oxydante du permanganate de potasse avec les proprietes réductrices de l'acide sulfureux. Des lamelles sont faites avec les liquides à examiner, mais la couche étalée dont être épaisse et le verre couvreur passé dans la flamme une fois seulement.

On les place ensuite de douze à vingt-quatre heures

dans le bain suivant :

Après ce temps, on porte le bain colorant avec les préparations à l'étuve où on le laisse deux heures à 50°. On lave dans l'eau distillée (jamais dans l'alcool) et on trempe pendant dix secondes dans une solution de permanganate de potasse à un et demi pour cent, on plonge ensuite un instant dans une solution concentrée et pure d'acide sulfureux. On devra préparer cette solution soi-même, au moment de s'en servir, pour l'avoir toujours fraîche; il ne reste plus qu'à monter les préparations. Il est prudent pour ne pas trop décolorer de faire l'opération en plusieurs fois, et de ne pas decolorer tout d'un coup.

Pour les coupes on se sert du même procedé, il n'y a qu'une différence, c'est qu'avant de faire agir le permanganate de potasse, on les laisse quelques minutes dans l'alcool.

Procédé de Giacomi. — On place les lamelles dans un bain obtenu avec trois ou quatre gouttes de solution alcoolique de violet de gentiane ou de fuchsine

#### LA SYPHILIS

dans un verre de montre rempli d'eau distillée, qu'on chausse jusqu'à l'ébullition. On lave dans :

Perchlorure de fer liquide 3 gouttes. Eau distillée. . . . . 50 grammes.

On décolore dans une solution concentrée de perchlorure de fer, on lave de nouveau dans la solution faible, on dessèche et on monte dans le baume au xylol. Pour les coupes, on les laisse vingt-quatre heures dans une solution de fuchsine ou de violet à l'eau d'aniline; on lave, et on décolore dans une solution faible de perchlorure de fer.

## CHAPITRE XVI

#### LA BLENNORRHAGIE. LE GONOCOCCUS

Historique. Ricord, malgré le caractère éminemment contagieux de la blennorrhagie, pensait qu'elle n'était qu'une inflammation simple de l'urêthre et, guidé par cette-idée, il avait donné une recette humoristique pour la contracter à coup sûr.

Donné a le premier signalé la présence de parasites dans le pus blennorrhagique, tels que le vibrio tincola et le trichomonas, mais il leur attribuait peu d'influence pathogène.

Jousseaume attribue la maladie à une algue à longs filaments qu'il appelle genitalia.

La première description du gonococcus appartient sans contredità Hallierd'Iéna, qui s'exprime ainsi : • Le pus de la blennorrhagie contient une grande quantite de coccus, en partie libres, en partie contenus dans l'intérieur des globules, dans lesquels ils produisent des vacuoles, et qu'ils détruisent ensuite complètement. Des corpuscules analogues se retrouvent dans le sang des individus affectés de rhumatisme blennorrhagique. Ils pénetrent dans les globules sanguins. >

Malgré ces travaux et ceux de Bouchard en 1878, la découverte du microbe de la blennorrhagie est réeltement l'œuvre de Neisser, assistant à la clinique de Breslau.

Récemment, le gonococcus a été étudié par notre ami le docteur Crivelli, surtout en ce qui concerne la culture et l'inoculation, et les conséquences pratiques qu'on peut en déduire.

Morphologie du gonococcus. Examiné à l'état frais, le gonococcus se présente sous l'aspect d'un petit point arrondi, réfringent, mobile; on trouve rarement ces microbes isolés; le plus souvent, ils forment de petits amas, mais ne sont jamais disposés en chaînettes; leur diametre oscille entre  $0 \mu$ , 2 et  $0 \mu$ , 4; ils siegent tantôt dans les cellules du pus ou dans les cellules epithéliales, tantôt en dehors ou ils forment de petits amas (Planche VIII).

Recherche et coloration du gonococcus. — Si on prend une goutte de pus blennorrhagique à l'orifice de l'urèthre, il est rare que la préparation ne contienne pas plusieurs especes de micro-organismes. Pour avoir le gonococcus pur, il faut avoir la précaution de faire uriner le malade au préalable; on recueille le pus au moyen d'une pipette flambée et introduite assez profondément dans l'urethre des malades présentant de preference des blennorrhagies aigues datant de quelques jours, et n'ayant pas encore éte traitées. Ce pus séché sur des lamelles est coloré avec le liquide d'Ehrheh au violet de gentiane ou à la fuchsine. On monte ensuite les préparations dans le

baume au xylol, après leur avoir fait subir les manipulations habituelles (lavages et deshydratation). Les micro-organismes apparaissent avec des contours très nets, surtout si c'est du pus de blennorrhagie aigue on les trouve souvent groupés, par deux en huit de chiffre. S'ils sont ainsi groupés, ils se corre-pondent par des surfaces nettement aplaties, et il est souvent facile de constater une capsule autour de chaque diplococcus.

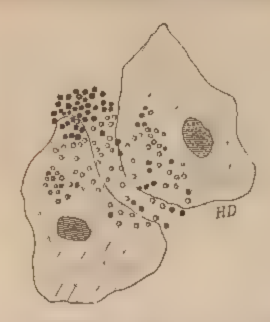
Chez la femme il est rare d'obtenir le gonococcus isolé : en prenant avec une pipette stérilisée du pus des écoulements vaginaux, on y trouve habituellement d'autres bacteries, mais en certains points de la préparation (fig. 45) on retrouve le gonococcus typique, ne différant d'ailleurs en rien de ce qu'il est chez l'homme.

Culture du gonococcus et inoculations. - Jusqu'ici les cultures et les inoculations n'ont pas donné de resultats véritablement concluants, et nous nous contenterons d'exposer les tentatives faites dans cet ordre d'idées.

Neisser, Leistikow, Krause, Loëffler prétendent avoir réussi à obtenir des cultures pures par les procédés de Koch, mais les inoculations faites avec ces cultures, sont restées infructucuses sur la muqueuse de l'urethre et de la conjonctive des animaux (singes, chiens, chats, lapins, pigeons, souris) Sur un malade dont l'œil était atteint de pannus, M. Bouchard a obtenu un résultat négatif.

Bokai et Finkelstein moculerent les premiers des

cultures de gonococcus dans l'urèthre de l'homme; l'inoculation fut faite à six étudiants en médecine, trois



rig. 153. — Conocorcus avec deux cellules épithéhales du vagin dans une vaginite infectieuse.

Objectif à immersion homogene nº 10 (Nachet). Oculaire 3

d'entre eux contractèrent la blennorrhagie, les trois autres, inoculés avec une culture contenant une substance antiseptique, restèrent indemnes.

Bockardt cite une seule expérience faite sur un paralytique général presque mourant, auquel il injecta une seringue de Pravaz chargée d'une culture sur gélatine à la quatrième génération. Le malade aurait contracte une blennorrhagie typique, mais il mourut quelques jours après d'une néphrite suppurée du rein droit.

Sternberg a constaté, que les micrococcus du pus blennorrhagique se développaient rapidement dans un bouillon de culture, en donnant au liquide une teinte laiteuse, qui disparaît par le depôt des corpuscules au fond du vase, quand la proliferation s'arrête faute de nourriture. Les éléments se reproduisaient sons la meme forme par des cultures successives; mais ces liquides injectés sous la peau d'un lapin, mis en contact avec l'urèthre, le vagin, la conjonctive des chiens et des lapins ne donnent absolument rien; enfin ce liquide de culture inoculémème à des hommes de bonne volonté ne donne rien non plus. M. le docteur Constantin Paul a tente des cultures, avec du pus bleanorrhagique pris chez une jeune fille, dans du bouillon de veau sterilisé. Il inocula une goutte de la cinquième culture à l'entrée de l'urethre d'une femme n'ayant jamais eu d'affection vénérienne; le sixième jour la malade accusa une cuisson assez vive à l'entree de l'urêthre et de la sensibilite en urinant, avec écoulement d'un pus séro-fibrineux empesant le linge. Cette inflammation n'a duré que vengt-quatre heures; le lendemain tout avait disparu.

MM. Cornil et Babes n'ont pu réussir à produire des cultures pures du microbe.

Bûmm et Oppenheimer ont réussi à cultiver le gonococcus sur le sérum gélatinisé, le premier de ces auteurs aurait reussi par l'inoculation de ses cultures à conférer une blennorrhagie typique.

Crivelli a tente également des cultures du gonocoecus. Le milieu le plus favorable à son développement est un bouillon à l'extrait de viande solidifié avec l'agar agar. On prépare ce bouillon en mélangeant dix parties d'extrait de viande Liebig, huit parties de peptone et cent parties d'eau avec une petite quantité

de chlorure de sodium et de phosphate de soude · le bouillon étant complètement neutralisé, on ajoute l'agar-agar et on place à l'étuve à une température de 30 à 35 degres. Au bout de trois ou quatre heures après la piqure d'inoculation la substance est troublée et liquesiée à la surface, et pas du tout dans la profondeur; les micrococcus de la blennorrhagie seraient donc aérobies.

D'après Crivelli. les inicrococcus du pus blennorrhagique presentent dans les cultures deux aspects différents. Dans les premières heures ces micrococcus se mettent en petites chaînettes, qui se groupent entre elles pour former une sorted'étoile, qui se voit bien surtout de la troisième à la sixième heure.

Des le lendemain tout cela a complètement disparu, on ne trouve plus que des granulations sphéri ques isolees ou réunies deux a deux.

Les limites de température entre lesquelles les cultures reussissent sont de 30 à 35 degrés; au-dessous et au-dessus de ces chiffres l'agar-agar ne se trouble pas, ou les cultures deviennent impuissantes. Il suffit d'une heure à une heure et demie pour qu'une culture exposée à 48 ou 50° perde la force de se développer.

Dans les cultures, les coccus peuvent supporter la dessiceation pendant plusieurs semaines sans que leur vitalité soit anéantie.

Les inoculations pratiquées sur les animaux avec ces cultures sont restées négatives.

En résumé, ces travaux montrent que s'il est probable que la blennorrhagie est causée par un microbe pathogene, on ne peut affirmer, dans l'état actuel de la science, que le gonococcus soit ce microbe.

Physiologie et contagion naturelle. — Le gonococcus existe à l'état de nature dans toutes les suppurations blennorrhagiques, on le trouve également dans les inflammations secondaires des synoviales articulaires, dans les inflammations oculaires.

Tandis que nous voyons les animaux absolument rebelles à cette inoculation, nous constatons qu'elle se fait dans l'espèce humaine avec une deplorable facilité. La contagion se fait d'urethre a urêthre par les rapports sexuels; dans l'ophtalmie blennorrhagique, la contagion se fait surtout par le transport opèré soit par les mains, soit par les linges. On rencontre le gonococcus dans l'ophtalmie purulente des nouveau-nès. Dans ces conditions, l'inoculation s'est faite pendant l'accouchement, la femme étant atteinte antérieurement d'un écoulement blennorrhagique.

En genéral, les différentes solutions antiscptiques retardent plus ou moins le développement du gonococcus, mais les sels de mercure tiennent la première place avec le nitrate d'argent. Les solutions de nitrate d'argent à 1/2 p. 100 et de sublimé à 1/1000 empèchent et arrêtent complètement le développement du microbe. Cette notion présente une grande importance pour le traitement de la maladie.

Les substances antiseptiques employées dès le début de la maladie, associées cependant aux balsamiques, nous semblent être encore le meilleur mode de traitement.

#### CHAPITRE XVII

#### LA RAGE

Nous serons très brefs sur cette question quin'appartient pas en propre à la bactériologie, puisque jusqu'ici on n'a pas trouvé un microbe spécifique de cette terrible maladie, il importe cependant d'en dire quelques mots et d'exposer les quelques notions qui ont été acquises, pour ne pas être taxé d'oubli ou d'indifference sur une question qui soulève des controverses si passionnées.

La rage ne se développe jamais spontanément chez l'homme, elle est toujours inoculée, et dans l'immense majorité des cas, c'est par une morsure sur les parties découvertes (face, main) que se fait l'inoculation : les animaux qui peuvent communiquer la rage à l'homme sont surtout le chien, le loup, le chat, peutêtre le rat et certains herbivores. Lorsque la rage est déclarée, elle se termine par la mort, après une serie desymptômessur lesquels nous ne pouvons insister ici.

A l'autopsie d'un individu mort de la rage, on ne trouve pas de lésions visibles à l'œil nu, et nous verrons plus loin que l'existence d'un microbe est loin d'être prouvée; aussi le seul critérium certain de la rage est-il l'inoculation des centres nerveux à un autre chien suivant la méthode de Pasteur.

Virus de la rage. — Pasteur, Chamberland et Roux ont cherché longtemps à isoler les bactéries de la rage sans y parvenir; cependant Pasteur avait eru voir dans le cerveau de petits corps arrondis se colorant mal par les couleurs d'aniline, il ne voulut pas tirer de conclusions de cette observation.

Gibier a decrit dans sa these ces bactèries se montrant sous forme de granulations tres réfringentes, ressemblant à des microcoques; elles ne se colorent pas bien par les couleurs d'aniline, et l'auteur n'a pu les cultiver.

Babes a trouvé dans le cerveau et la moelle rabiques un microbe rond de 0,5 à 0,8  $\mu$ , qu'il a pu cultiver sur le serum à 37° centigrades et sur la gelatine additionnée de bouillon de cerveau de lapin. La troisseme genération de culture pure inoculée aux animaux, leur donnait la rage. Ce microbe se colore bien par la méthode de Gram, à condition de laisser la lamelle longtemps en contact avec la substance colorante, ces bactéries seraient beaucoup moins nombreuses que celles représentées par Gibier.

Quoi qu'il en soit, Pasteur a demontré que le virus de la rage, qu'il soit ou non bactérien, siégeait dans les centres nerveux (cerveau, bulbe, moelle) et que le moyen infaillible de determiner la rage expérimentale, consistait à inoculer une dilution de cerveau enragé à la surface du cerveau d'un autre animal, après trépanation.

Expériences. — Pour les chiens, Pasteur les attache et les anesthesie au chloroforme, puis il enleve au niveau du lobe frontal une rondelle de crâne avec une couronne de trépan, et il injecte sous la duremère, un fragment de substance cérébrale rabique broyé dans de l'eau ou du bouillon stérilisé, à l'aide d'une seringue de Pravaz à aiguille courbée

Pour les lapins, on les anesthésie en mettant sous leur nez un peu de papier buvard arrosé de chloroforme; on fait une incision à la peau, on trépane et on fait l'injection de la même façon que pour les cluens, Gibier s'est servi d'un procède different qui a déjà été décrit (page 339).

La rage n'est pas transmissible de l'homme à l'homme, ni de l'homme aux animaux; si en effet, on inocule un lapin avec de la salive d'homme enragé, l'animal meurt, non pas de la rage, mais d'une septieemie. D'après Gibier, les oiseaux pourraient contracter la rage, mais guériraient spontanement. Pasteur a observé que lorsqu'on pratique sur des lapins des inoculations en série du virus rabique, la puissance virulente allait toujours en croissant; et tandis que la durée d'incubation est normalement chez cet animal, de quinze jours, on peut en continuant la série arriver a moculer une rage qui se manifeste du sixième au septieme jour. Chez le singe, un phénomene inverse se produit, et l'inoculation en série amène une diminution progressive de la virulence.

Cos faits furent le point de depart des recherches sur l'atténuation du virus rabique, et Pasteur put rendre une serie de chiens réfractaires à la rage : il a depuis, perfectionné sa méthode et actuellement l'atténuation du virus rabique se pratique en suspendant dans l'air parfaitement desséché par la potasse, des moelles de lapins morts de rage, après sept jours d'incubation.

Pour préserver les chiens de la rage, on leur inocule sous la peau une pleine seringue de Pravaz, de bouillon stérilisé, dans lequel on a délayé un petit fragment d'une moelle ayant au moins dix jours de dessiceation qui n'est plus virulente; les jourssuivants on opere de la même façon avec des moelles plus récentes et on arrive ainsi jusqu'aux moelles les plus virulentes. Les chiens deviennent alors refractaires à la rage par morsure et à la rage inoculée.

On sait que Pasteur a tente sur l'homme des inoculations antirabiques; cette expérience actuellement

faite sur un grand nombre de sujets, a soulevé les discussions et les controverses les plus passionnées; comme cette question ne touche pas à la bactériologie proprement dite, mais plutôt à la doctrine medicale générale, nous nous abstiendrons d'en parler. En effet, pour qu'on puisse adopter sans réserve les faits avancés par Pasteur, il faudra la consecration du temps, et si d'autre part on voulait combattre ses conclusions, il faudrait que les contradicteurs instituassent une série d'expériences qui soient en opposition formelle avec les siennes. Le véritable esprit scientifique doit également se garder des

enthousiasmes naifs et des dénigrements jaloux et

injustifiés.

### CHAPITRE XVIII

#### L'INFECTION PALUDÉENNE

La sièvre intermittente qui se développe sous l'influence des émanations des marécages, présente tous
les caractères d'une affection parasitaire, et bien des
observateurs se sont efforcés de découvrir l'agent
infectieux, sans que leurs efforts soient couronnés de
succès. L'organisme infectieux de la malaria ne se
comporte pas, à proprement parler, comme une bactérie, et les auteurs qui ont étudié la question l'ont
considéré soit comme une algue, soit comme une
oscillarice, soit comme un infusoire, ou la spore de
quelque cryptogame.

En 1879, Klebs et Tommasi Crudeli, n'arrivant à aucun résultat par la recherche directe sur les malades, se mirent en devoir d'analyser l'air, l'eau et le sol d'une région où la malaria sévit avec intensité, la Campagne Romaine.

Dans leurs cultures, ils ont vu se développer des bacilles, des spores et des filaments; d'après ces auteurs, les agents infectieux seraient des bâtonnets de 2 à 7 \mu de long, s'allongeant en filaments qui se segmentent en articles plus courts, pouvant donner nais sance a une spore situee au centre ou à une extremite du bâtonnet : les filaments peuvent aussi entrer en sporulation dans toute leur longueur.

L'inoculation de ces cultures aux lapins leur donne d'après Klebs et Tommasi Crudeli, une fièvre sem blable à la fievre intermittente. Il est permis de douter de la valeur de ces inoculations, car dans les pays infestés par la malaria, les animaux ne premnent jamais de maladie ressemblant aux fièvres palustres.

En 1880, Tommasi Crudeli avait retrouve dans la



rte. 154. - Parasites de l'infection paludéenne, d'après Laveran. Corps n° 1.

rate des fiévreux, une spore qui, cultivée, reproduit les bacilles observés par Alebs et Tommasi Crudeli. Cuboni et Marchiafava ont repété avec succès les recherches de Klebs et Tommasi Crudeli.

Les recherches de M. Laveran ont éte faites dans une toute autre direction, et cet auteur a recherché les parasites dans le sang lui-même. D'après Laveran, le parasite se présente sous trois formes distinctes quil a désignées sous le nom de corps kystiques nº 1, 2, 3

Corps nº 1. Ou en croissant (fig. 155) Eléments allonges en forme de croissant, effiles a leurs extre

mités, quelquefois de forme ovale, ils sont incolores, transparents, avec une tache à la partie moyenne, tache constituée par des granulations qui paraissent de nature pigmentaire. Leur longueur est de 8 à 9 µ et leur largeur de 3 µ. Sur les formes en croissant, on voit souvent une sorte de ligne courbée en sens inverse du corpuscule et qui relie les deux extrémités du croissant; ils ne sont pas doués de mouvements et les modifications de forme se font d'une façon insensible.

Corps nº 2. Sphériques (fig. 156). — Ces corps se présentent tantôt à l'état de repos, tantôt a l'état de mouvement.

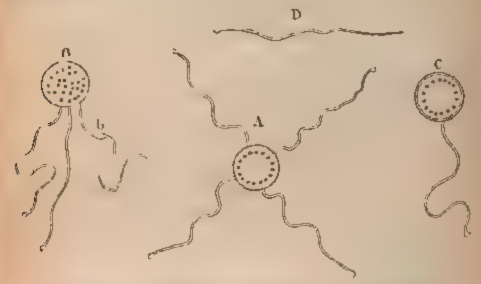


Fig. 105 — Parasites de l'infection paludéenne, d'après Laveran, Corps nº 2.

A l'état de repos, ils sont sphériques, transparents, d'un diametre de 6 µ environ; dans leur interieur se trouvent des granulations pigmentaires rondes d'égal volume, disposées en couronne et simulant un collier de perles noires; cette disposition régulière se voit surtout dans les gros corpuscules. Ces élements peuvent se montrer à l'interieur des globules rouges.

Lorsque ces corpuscules sont maintenus à une température voisine de celle du corps humain, on voit de leur surface partir des filaments transparents, tres mobiles, ressemblant à une anguille, adherents au corpuscule par une extrémite, a leur extrémité libre, ces prolongements filamenteux possèdent une sorte; de petit renflement en bouton; ces filaments peuvent se détacher et devenir libres en continuant à être animés de mouvements. La longueur de ces protongements est d'environ trois ou quatre fois le diametre d'un globule rouge, leur nombre varie de trois à quatre par corpuscule et ils présentent divers groupements. Quand les filaments s'agitent, le corps subit une sorte d'oscillation, pendant laquelle les granulations intérieures sont animées de mouvements, qui derangent l'ordre suivant lequel elles sont placees.



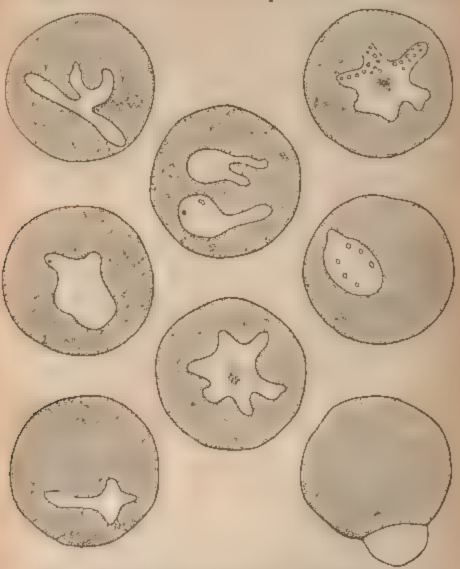
Fig. 156. — Parasites de l'infection paludeenne, d'après Laveran. Corps nº 3.

Ces divers phénomènes rapprochent ces corpuscules des amibes ou des oscillariées.

Corps nº 3 (fig. 157). - Ils sont en général sphériques, plus gros que les corps nº 2, ils ont de 8 à

10 \(\mu\): ils sont immobiles, remplis de granulations pigmentaires qui sont le plus souvent disposées sans régularité.

Outre ces trois ordres de corpuscules on trouve des



rto. 157. — Hémoplasmodies dans les globules sanguins. d'après Marchiafava et Celli.

granulations pigmentaires libres, rouges feu ou bleu clair.

Laveran n'a jamais pu cultiver ni inoculer ces corps ; il considere néanmoins les corps n° 1 et 2 et surtout les filaments mobiles qui se détachent du n° 2 comme les parasites de la malaria.

En tout cas ces parasites ne sont pas des bactèries, car ils ne se colorent pas avec les couleurs d'aniline, et ne se divisent jamais en articles. Ils scraient bien plutôt des protozoaires, peut-être des amibes dont ils se rapprochent par leurs mouvements et leurs expansions en forme de pseudopodes. Pour les apercevoir, il faut traiter le sang par une solution d'acide osmique à 1/300, et conserver dans la glycérine piero carminée; il est difficile de garder longtemps ces préparations.

Marchiafava et Celli ont retrouvé dans le sang des paludeens les corpuscules de Laveran; ils ont reussi à communiquer a l'homme sain, par une injection intra-veineuse de l gramme de sang des fébricitants la malaria avec les lésions caractéristiques du sang. D'après ces derniers auteurs les parasites sont souvent renfermés dans les globules rouges du sang, ils leur ont donné le nom de plasmodies ou hémoplasmodies (fig. 158).

Dans l'interieur des plasmodies se voient de nombreuses granulations pigmentaires; ces corpuscules sont animés de mouvements amiboides. Ce sont eux qui provoquent la dégénérescence pigmentaire du globule rouge, qui se fait aux dépens de l'hémoglobine.

Quoi qu'il en soit de tous ces travaux, nous devons retenir ces deux propositions : La fièvre palustre est inoculable; on ne connaît pas jusqu'ici de bactérie spécifique de la malaria, et il est probable que le parasite de cette affection est un protozoaire du genre des amibes.

#### CHAPITRE XIX

### MALADIES DIVERSES D'ORIGINE BACTÉRIENNE

La fièvre jaune. — La fièvre jaune affecte, à n'en pas douter, les allures d'une maladic microbienne, cependant ce n'est la qu'une hypothèse, et la bactérie qui la détermine est encore à découvrir.

Plusieurs auteurs ont cru avoir trouvé les parasites de la fièvre jaune.

M. Lacerda a trouvé dans la bile, le foie, les vomissements, le cerveau, un champignon microscopique.

M. Carmoña y Valle a decrit un microbe de la fièvre jaune qu'il appelle peronospora lutea.

M. Domingos Freire en a trouvé un autre, qu'il nomme cryptococcus canthogenicus. Ces publications n'ont rencontré que l'incrédulité, n'étant pas de nature à provoquer la conviction.

M. Freire n'a pas coloré son microbe, et la représentation qu'il en donne peut tout aussi bien s'appliquer à des granulations quelconques.

Babès, dans le foie et le rein d'un cas de fièvre jaune, a trouvé des filaments bactériens composés

de grains elliptiques se colorant bien par les couleurs d'aniline.

Depuis, Cornil et Babès ont examiné plusieurs pièces provenant d'individus morts de fièvre jaune, sans pouvoir dans aucune retrouver ces bacteries.

La question de la nature microbienne de la fièvre jaune n'est donc nullement résolue, et s'il existe un micro-organisme de la fièvre jaune, on ne l'a encore ni isolé, ni cultivé, et d'ailleurs les expériences faites au Brésil, par MM. Domingos Freire et Rebourgeon, ne sont pas de celles qui entraînent la conviction; ces messieurs, avec lesquels nous nous sommes trouves fortuitement en rapport, nous avaient promis de nous donner des pièces de fievre jaune et de nous montrer cultures et préparations, nous ne les avons pas revus et certes à notre grand regret, car nous eussions été heureux de pouvoir donner ici une description et un dessin du microbe, et contribuer par là à dissiper les incertitudes de cette question.

Le microbe incriminé par MM. Domingos Freire et Rebourgeon est un micrococcus mobile (?) et se colorant par les couleurs d'aniline.

L'inoculation d'une culture aux lapins et aux cobayes leur communique une maladie identique à la fièvre jaune.

Les cultures s'atténuent spontanément en huit ou dix jours : M. Domingos Freire à eu l'idée de transformer cette culture atténuée en vaccin, en l'inoculant aux hommes exposés à prendre la sievre jaune

D'apres les statistiques publiées par les auteurs dans une note à l'Institut, les resultats de leur pro-

cédé de vaccination seraient des plus brillants, car a Rio-de-Janeiro sur 1,675 cas de déces par fievre jaune il n'y avait que huit vaccinés : la mortalite était chez les non vaccinés de 1 p. 100 et chez les vaccines de 1 p. 1000.

Dysenterie. — Tout porte à croire que la dysenterie se developpe sous l'influence d'une bacterie; mais il n'a pas eté jusqu'ici fait de travaux speciaux, en vue de demontrer la réalité de cette hypothèse. Quelques auteurs ont décrit des bacteries trouvees dans les lésions intestinales, mais certes les microbes ne manquent pas dans le tube digestit, et la, plus que partout ailleurs, la recherche d'une bactérie specifique est difficile.

Radjenski a décrit des micrococcus et des bâtonnets dans l'exsudat dysentérique.

Koch a egalement trouvé de nombreuses bactéries dans les selles des dysentériques qu'il a observés en Egypte.

Babes a vu a la surface des lésions intestinales de grands nucrobes elliptiques de 0 µ, 8 à 1 µ de diametre et des bacilles pâles et fins. Le même auteur a signale des chapelets de microcoques, de longs bâtonnets et des spirilles. Mais tout cela n'a rien de caractéristique, ces bactéries ne sont probablement que des microbes vulgaires de l'intestin et en somme les connaissances bactériologiques en ce qui concerne la dysenterie sont à peu près nulles.

Morve. — Jusqu'en 1840 les vétérinaires ont nié la contagion de la morve et c'est Bouley qui est arrivé à la faire admettre.

Halner a trouve dans les sinus frontaux et le larynx des micrococci isolés ou en amas.

Chauveau, par la filtration, montre que l'activité du virus morveux réside dans les particules en sus pension.

Rabés, en 1881, decrit les microbes de la morve dans les ulcerations, les os et les secretions morveuses. Loeffler et Schutz, MM Bouchard, Capitan et Charrin ont en même temps fâit connaître l'agent infectieux de la morve. Ces dermers ont inoculé le produit de la funtieme culture à deux ânes qui, tous deux, moururent avec des lesions morveuses. Semblable resultat à ête obtenu sur les cobayes avec les produits de la morve humaine.

Les bacilles de la morve se colorent facilement avec le bleu de méthylene; ils ont de 1 à 5 \mu de long et 0 \mu. 4 de large.

Pour colorer les coupes de tissus, Babes a indiqué le procedé suivant : laisser les coupes vingt-quatre heures dans la fuchsine d'Ehrlich à la temperature de 40°, decolorer par l'acide acétique faible, par l'alcool et monter dans le baume.

Les cultures se font bien sur le serum gélatinise, sur les poinmes de terre entières ou en purée.

La fièvre récurrente. — La fièvre récurrente ou typhus a rechutes ne s'observe pas à Paris. On la voit surtout dans les pays intsérables, principalement en Irlande, dans le nord de l'Allemagne, en Rassie et en Pologne. Otto Obermeier a le premier trouve et decrit lesspirilles de la fièvre récurrente en 1873. Cohn les a

nommés spirochaetes, car ils different en effet des spirdles par leur flexibilité et la vivacité de leurs mouvements. Ces micro-organismes se montrent dans le sang des malades pendant l'acces de fièvre, ou peu de temps auparavant

Ce sont des filaments (fig. 38, ondulés, tres longs, tres mobiles, mesurant depuis 1 \( \mu \) et demi jusqu'a 36 et 40 \( \mu \) ils existent en tres grand nombre pendant l'accès et une seule goutte de sang en renferme beaucoup, a 60° ils sont tués.

Koch les a cultivés, la culture se présente sous l'aspect de faisceaux comme des cheveux. On ne leur connaît pas de spores, et les inoculations faites aver eux sont restées négatives.

La diarrhée verte des petits enfants. — En 1884, M. le professeur Damaschmo et M. Clado, son interne, communiquaient a la Societe de biologie, un travail sur les bactéries de la diarrhée infantile

Les bacilles sont très abondants chez les enfants atteints de diarrhée verte, tandis qu'ils disparaissent chez ceux qui guerissent au moment où les selles reprennent leur couleur jaune.

M. le protesseur Hayem et M. Lesage ont repris cette etude; ils ont démontré que ce bacille était bien la cause de la diarrhée verte, car il reproduit la maladie par son introduction dans les voies digestives.

La coloration verte est due a une substance colorante sécrétée par le microbe.

Le bacille pénetre dans le tube digestif avec les aliments, à l'état normal il est detruit par le suc gastrique, mais si, comme il est si fréquent chez les enfants, une alimentation défectueuse à provoqué de la dyspepsie, le microbe passe dans l'intestin et provoque la diarrhée infantile.

Les considerations physiologiques ont conduit MM. Hayem et Lesage à une thérapeutique ration-nelle de l'affection qui consiste à combattre le parasite par les acides du suc gastrique.

Après avoir essaye l'acide chlorhydrique, les auteurs se sont arrêtés à l'acide lactique. En joignant l'usage de ce médicament à des mesures hygiéniques rigoureuses, on arrive à guérir rapidement la maladie et à la supprimer des crèches où elle règne presque à l'etat endémique.

La culture du bacille de la diarrhée verte se fait très facilement sur la gélatine peptone, à laquelle il communique une belle teinte verte.

Les flèvres éruptives. - Les fievres eruptives qui presentent de veritables types de maladies infectieuses, sont loin d'être connues au point de vue de la nature de l'agent infectieux; aucune des bacteries specifiques ou supposees telles dans ces affections n'a encore eté isolée et cultivée.

4º Rougeole. En 1873, Klebs a decrit des monadines morbilleuses, mais il ne les a pas cultivées.

En 1880, Babès a le premier décrit les micrococci de la rougeole.

Le sang au niveau de l'eruption, la secrétion catarrhale du nez et des bronches, contiennent des corpuscules ronds, isoles ou deux a deux en huit, rarement en courts chapelets

Ces microcoques se trouvent surtout en grande abondance dans les lesions pneumoniques qui compliquent souvent la rougeole.

On peut voir facilement les micro-organismes, en colorant au violet de méthyle les produits de secre tion qu'on trouve dans les alvéoles pulmonaires. En cultivant ces microbes, on obtient un streptococcus analogne à celui de la suppuration

Cornil a observe dans un cas des quantités de petits bacilles à côté des microbes ronds.

M. Le Bel a observé dans l'urine des rougeoleux de petits bâtonnets légerement courbés et animés de mouvements. Ils possedent à un moment donne une spore vers le tiers de chaque batonnet. Cette bactérie ne se voit guère que pendant les premiers jours de la maladie, et disparaît pour se montrer de nouveau au moment de la desquamation.

Aucune inoculation n'a éte faite jusqu'ici de ces divers microbes, et on ne doit accepter jusqu'a nouvel ordre leur rôle pathogène que sous toutes réserves.

2º Scarlatine. — On sait encore moins sur la scarlatine que sur la rougeole au point de vue des microbes. Pohl a trouvé des microcoques un peu plus petits que ceux de la rougeole (0 μ, 5) sur le voile du palais et sur les produits de desquamation.

Dans l'urine des scarlatineux, on a trouve une bactérie en huit lorsqu'il y a de la néphrite albumineuse Cornil a examine des coupes de peau au niveau de l'exanthème, sans y découvrir de bactéries.

3° Variole. — Dans les boutons de la variole on trouve des microcoques isoles ou agglomeres que l'on voit tres facilement par coloration avec l'hematoxyline ou mieux avec le violet de méthyle; ce microcoque se retrouve dans la muqueuse du larynx, dans le foie et dans le rein ou il produit des néphrites graves.

4º Vaccine. — Les microbes de la variole ne diffèrent en rien de ceux qu'on trouve dans les pustules vaccinales; c'est Chauveau qui observa le premier, en filtrant le liquide vaccinal, que son activite était due, non au liquide, mais aux particules solides en suspension. Les travaux ultérieurs montrèrent que ces particules solides étaient des microbes Cohn, Weigert).

Jusqu'à present, toutes les tentatives de culture et de fabrication artificielle du vaccin ont completement échoué.

• • : : . • .

# TABLE ALPHABÉTIQUE

#### A

																				ugvo.
Abcès cl	hauds		•		•	•	•	•				•		•		•			•	430
	nétastatiqu																			430
	ar																			288
Agar à	la glycérir	ie.				•		•	•		•						•	•		291
Aiguille	s de platin	e.	_		•	_	•		•	_		٠	•		•	•	•	•	_	240
Air (bac	téries de	  2)			·	Ī				•	·	•	•			•		•	•	140
	iques																			105
	lus niger.																			93
																				107
	tion des v																			
	e																			260
Autopsie	e des anin	ıaux	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	342
							В													
•							17													
Bacillus	amylobac	ter.																		<b>50</b>
	anthracis																			363
-	cyanogen																			103
	lacticus.																			45
	nubon																			40

584	TABLE ALPHABÉTIQUE	
Bacillu	subtibs. ,	128
	uroe	56
Bactéri	es chromogènes	101
_	(cultures des)	214
_	(dessin des	203
	(etades preliminaires)	159
_	(histoire naturelle,	83
_	(numeration)	146
	pathogènes	355
_	(photographie)	208
_	(physiologie generale)	76
Racter	um Chauvei	393
,,,,,	rubescens	103
		60
Rein-m	arre an chlorare de cakium	262
Rellon	Pactour	233
parion	Pasteur	238
-	scelle	236
Blastèr	908	123
	rringie	536
	Msrael	249
Rouch	(microbes de la)	123
Bouille	ns de cultura.	241
200	divers	2,6
_	de fol	217
	Liebur	210
	de Loeffler	247
_	de Miquel.	240
	de miquei.	410
	С	
Carpo	yma	2
Celloid	ine	190
	ores claires	20
Cham	ore humide de Ranvier	11
Charb	on bacteridien	36
Charb	on symptomatique	39.
Charle	onneuses (les maladies)	360
Chauf	age discontinu	264
	a	487
_	des poules	

TABLE ALPHABÉTIQUE	585
Classification de Cohn	66
— de Dujardin	65
- d'Ehremberg	65
- de Rabenhorst	71
— de Van Tieghem	68
— de Zopf	70
Colorantes (matières)	183
Coloration double	200
— (procédés généraux de)	192
— simple	196
Cultures dans les bouillons	218
— des anaérobies	322
— en milieux solides	270
— pures	324
— sur plaques	311
— en tubes d'essai	308
Cuve profonde	264
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
· ·	
$\mathbf{D}$	
	~=
Diarrhée verte	578
Diastases	97
Diphtérie	547
Dispora caucasica	47
Durcissement des pièces	186
Dysenterie	576
E	
Eau (bactéries de l')	133
Eclairage Abbé	174
Endocardite infectieuse	432
Epreuves des bouillons	268
Erysipèle	439
Estomac (microbes de l')	130
Etuve d'Arsonval	
	222
– de Babès	222 227

TABLE AL	PIC	Al	RÉ	¥	Q	ĽE	1					
Étuves de culture								 *				 221 218 219 195 192 331
	F											
Fermentation acétique.  — alcoolique  — ammoniacale  — butyrique  — en général  — lactique.  Fièvres éruptives  — intermittente  — jaune  — récurrente  — typhoïde  Filtration à froid sur du plâtifiltre Chamberland  Flacons d'Erlenmever  Furoncle	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·							 	*			 37 54 49 1 43 579 567 574 577 465 256 253 279 429
	G											
Gangrène gazeuse								4	-	4	٠	 \$3\$ 282 111 182 377 556
	H											
•								4	•		:	112 112 153

TABLE ALPHABÉTIQUE	567
1	
Inclusions.  Infusions animales	190 243 244 166 340 341 338 337 331 130
. к	
Kéfir	46 182
L	
Lèpre	541 128 74 7
M	
Malaria	567 237 201
- d'Ehrlich.	197 200
de Fraenkel	201 196 202
de Koch	270 200

nommes spirochaetes, car ils different en effet des spirilles par leur flexibilité et la vivaente de leurs mouvements. Ces micro-organismes se montrent dans le sang des malades pendant l'acces de tièvre, ou peu de temps auparavant.

Ce sont des tilaments (fig. 38), ondulés, tres longs, tres mobiles, mesurant depuis 1 \(\mu\) et demi jusqu'à 36 et 40 \(\mu\) ils existent en très grand nombre pendant l'acces et une seule goutte de sang en renferme beaucoup; à 60° ils sont tués.

Noch les a cultivés, la culture se présente sous l'aspect de faisceaux comme des cheveux. On ne leur connaît pas de spores, et les moculations faites avec eux sont restées négatives.

La diarrhée verte des petits enfants. — En 1884. M. le professeur Damaschino et M. Clado, son interne, communiquaient à la Societé de biologie, un travail sur les bactéries de la diarrhée infantile.

Les bacilles sont très abondants chez les enfants atteints de diarrhée verte, tandis qu'ils disparaissent chez ceux qui guerissent au moment où les selles reprennent leur couleur jaune.

M. le professeur Hayem et M. Lesage ont repris cette étude; ils ont demontré que ce bacille était bien la cause de la diarrhée verte, car il reproduit la maladie par son introduction dans les voies digestives.

La coloration verte est due a une substance colorante sécrétée par le microbe.

Le bacille penetre dans le tube digestif avec les ali ments, à l'état normal il est détruit par le suc gastrique, mais si, comme il est si frequent chez les enfants, une alimentation défectueuse à provoque de la dyspepsie, le microbe passe dans l'intestin et provoque la diarrhée infantile

Les considerations physiologiques ont conduit MM. Hayem et Lesage a une therapeutique rationnelle de l'affection qui consiste à combattre le parasite par les acides du suc gastrique.

Après avoir essay e l'acide chlorhydrique, les auteurs se sont arrêtes a l'acide lactique. En joignant l'usage de ce médicament à des mesures hygiéniques rigoureuses, on arrive à guérir rapidement la maladie et a la supprimer des crèches ou elle regne presque à l'état endémique.

La culture du bacille de la diarrhée verte se fait très facilement sur la gélatine peptone, à laquelle il communique une belle teinte verte.

Les flèvres éruptives. — Les fièvres éruptives qui presentent de veritables types de maladies infectieuses, sont loin d'être connues au point de vue de la nature de l'agent infectieux; aucune des bactéries specifiques ou supposees telles dans ces affections n'a encore eté isolée et cultivée.

1º Rongeole. En 1875, Klebs a décrit des monadines morbilleuses, mais il ne les a pas cultivées.

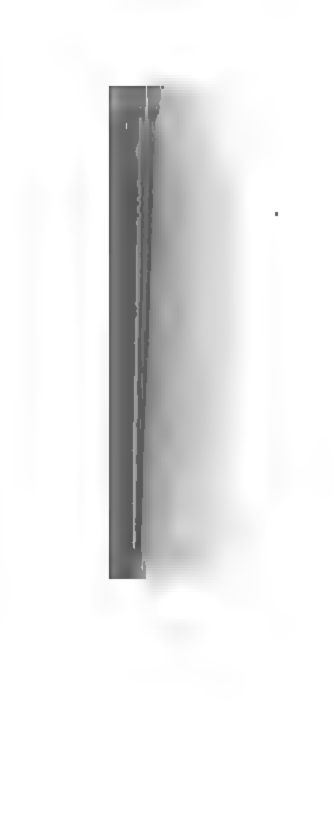
En 1880, Babès a le premier décrit les micrococci de la rougeole.

Le sang au niveau de l'éruption, la secretion catarrhale du nez et des bronches, contiennent des cor-

## TABLE ALPHARÉTIQUE

Septicémies expérimentales	. 436
- du lapin	. 437
- puerpérale	
- putride	
- des souris	. 436
Seringue de Chamberland	. 335
- de Koch	. 335
- de Pasteur	. 335
- de Pravaz	. 335
Sérum gélatinisé	. 291
Sol (bactéries du)	. 138
Solution de Cohn	242
Solutions colorantes	. 183
— minėrales	
— de Pasteur	. 242
Spores (coloration des),	
Staphylococcus albus	
- aureus ,	
— citreus	
flavescens	428
pyogenes	
- aureus	
citreus	. 103
Stérilisateurs de sérum	274
Sterilisation à froid	252
- des bouillons	252
— des instruments	248
Streptococcus erysipelatus	441
Supporation,	427
Syphilis,	552
Т	
•	
Triage des germes	324
Tubes à boule	239
— en U	235
Tuberculose	503
	~~~

TABLE ALPHABÉTIQUE												59							
							V												
Vaccine		Ŧ 1		,									,						58
																			31
Vaccination ch	arb	юп	net	ise							-		de		-	•		*	
Vaccination ch	arb			ıse			•	•		*		•		•	ì	•		•	5
Vaccination ch Variole Vibrio rugula . Vibrion septiq	arb		b h				•		•		•		•	•			:		



# TABLE DES FIGURES

										Pages
Levûre de b	ière avar	nt le l	oour	geor	ine	me	nt	•	•	. 11
Chambre hun	nide de R	anvie	r		• .		•	•	•	. 11
Coupe de la c	hambre h	umide	e		•			•		. 12
Chambre hun	nide à cir	culati	on d	e ga	Z.			•	•	. 13
Levure de bi	ère penda	ant le	bo	urge	on	nei	ne	nt	•	. 14
Sporulation d	e la levû	re			•		• .•			. 17
Saccharomyce	es minor		• •		•	•			•	. 20
_	ellipsoi	ideus.			•			•	•	. 21
	pastori									. 22
	exiguv	ıs		•		•			•	. 22
	conglo	merat	us .		•	•		•	•	. 23
Mycoderma v	ini				•	•		•	•	. 24
8	aceti			• •		•			•	
Ferment lact	ique		• •			•			•	. 45
Bactéries des	graines	de kė	fir .		•	•		•	•	. 47
Bière tournée	e	• •		• •	•	•			•	. 48
Bactérie de	la ferme	ntatio	n bu	tyri	que	Э.	•		•	. 50
Maladie de la	a graisse	des v	ins .	•		•			•	. 51
— de l	a pousse	(vin	ourr	ıė)					•	. 52
Micrococcus	ureæ					•	•		•	
Bacillus urea	e					•	••		•	. 56
Maladie de l	'amertum	e des	vins			•				. 60
Leuconostoc	mesenter	oïdes								. 74
Beggiatoa .		•		•	•	•	•		•	. 78
	Chambre hun Coupe de la c Chambre hun Levùre de bi Sporulation d Saccharomyce  ———————————————————————————————————	Chambre humide de R Coupe de la chambre h Chambre humide à cir Levùre de bière penda Sporulation de la levû Saccharomyces minor — ellipsoi — pastori — exigur — conglo Carpozyma apiculatum Mycoderma vini — aceti Ferment lactique Bactéries des graines Bière tournée Bactérie de la fermen Maladie de la graisse — de la pousse Micrococcus ureæ Bacillus ureæ Maladie de l'amertum Leuconostoc mesenter	Chambre humide de Ranvie Coupe de la chambre humide Chambre humide à circulati Levùre de bière pendant le Sporulation de la levûre Saccharomyces minor  — ellipsoïdeus . — pastorianus . — exiguus — conglomerat Carpozyma apiculatum  Mycoderma vini  Ferment lactique  Ferment lactique  Bactéries des graines de ké Bière tournée  Bactérie de la fermentatio Maladie de la graisse des v — de la pousse (vin te Micrococcus ureæ  Bacillus ureæ  Maladie de l'amertume des Leuconostoc mesenteroïdes	Chambre humide de Ranvier  Coupe de la chambre humide .  Chambre humide à circulation de Levûre de bière pendant le bour sporulation de la levûre  Saccharomyces minor	Chambre humide de Ranvier	Chambre humide de Ranvier	Chambre humide de Ranvier	Chambre humide de Ranvier.  Coupe de la chambre humide.  Chambre humide à circulation de gaz.  Levùre de bière pendant le bourgeonneme  Sporulation de la levûre.  Saccharomyces minor.  — ellipsoïdeus.  — pastorianus.  — exiguus.  — conglomeratus  Carpozyma apiculatum.  Mycoderma vini.  — aceti.  Ferment lactique.  Bactéries des graines de késir.  Bière tournée.  Bactérie de la fermentation butyrique.  Maladie de la graisse des vins.  — de la pousse (vin tourné).  Micrococcus ureæ.  Bacillus ureæ.  Maladie de l'amertume des vins  Leuconostoc mesenteroïdes.	Chambre humide de Ranvier.  Coupe de la chambre humide.  Chambre humide à circulation de gaz.  Levùre de bière pendant le bourgeonnement  Sporulation de la levûre.  Saccharomyces minor.  — ellipsoïdeus.  — pastorianus.  — exiguus.  — conglomeratus  Carpozyma apiculatum.  Mycoderma vini.  — aceti.  Ferment lactique.  Bactéries des graines de késir  Bière tournée.  Bactérie de la fermentation butyrique.  Maladie de la graisse des vins.  — de la pousse (vin tourné).  Micrococcus ureæ.  Bacillus ureæ.  Maladie de l'amertume des vins  Leuconostoc mesenteroïdes.	Saccharomyces minor

26.	Micrococcus isole	- 81
27.		82
28.	Micrococcus en chainelte	82
29	Tetragenus	83
30.	Sarrine	83
31	Staphylococcus	48
32	bifferentes varietes de bacteries isolees	85
33.	Bactérie double	85
31.		86
35.		86
36.	Vibrions	87
37	Spirule vulgaire	87
38	Spirochmtes	88
39.		88
10	Multipucation d'une bactèrie par cloisons transver-	
	sales dans en filament	Ry
\$1.		93
12.		116
43	Première experience de Pasteur,	118
\$\$.	Seconde expérience de l'asteur	119
43.	. Bactéries de la bonche d'après Miller	126
46	Bacillus subtilis	128
47	V.br.o rugu.a	128
48.	Leptotrix buccalis	
49.	. Edometre do Miquel	141
50.	Ballon effile de Pasteur	143
ål	Tube a boule de Miquel	144
52.		137
53		119
54.		150
	. Bacterium commun de l'atmosphere	152
	Diverses variétés de bactéries atmosphériques	154
57	Racilles atmospheriques	156
58.	Microscope disposé pour les études bacteriolo-	
	giques	171
	Eclairage condensateur d'Abbé	175
60.		176
61.		179
62		191
63.		192
64.		204
65.		206
66	Poèle de Pasteur pour steriliser la verrerie	518

	TABLE DES FIGURES	595
67.	Etuve de Wiesnegg	220
68.	— de M. d'Arsonval	223
69	Coape du regulateur a membrane de M. d'Arsonval	225
70.	Etuve de Babes	229
71.	Regulateur de pression de M. Moitessier	230
72	Régulateur de Schlæsing	231
73.	de Reichert	232
74	Ballon Pasteur	233
70.	Tube en U de Pasteur	235
76.	Matras Pasteur	237
77.	Pipetle de Chamberland	238
78.	Pipetle de Chamberland	238
79	Tabe à boule de Miquel	239
80.	Aguille et boucle de platine	210
81	Pipette de verre effice	241
82.	Boite d'Israët pour stéritiser les instruments	249
	Filtre Chamberland	254
	Appareil simplifie pour la filtration à froid	255
85	Filtrat on a froid sur au platre	256
86.	Grand appareil de Miquel pour la filtration à froid	258
87	Autoclave de Chamberland	261
88.		263
89.	Cuve profonde	264
90.	Remplissage des tubes a boule	267
91.	Sterilisateur à vapeur	272
92,	de sérum	275
93	— de Wiesnegg	276
	Tube à essai pour culture sur gélatine	277
	Godet de verre pour culture	278
	Petit bane de verre pour ranger les plaques	279
	Flacon d'Erlenmeyer	280
	Chambre humide pour la culture sur plaques	281
99.	sur les pommes	000
	de terre	282
100.		286
.101	- de Wiesnegg pour filtrer la gélatine ,	287
102.		300
103.		1/4
104	gelatine	304
105.		308
105.	- de Wiesnegg	307
I AMS .	Ensemencement d'un tube de gelatine avec l'ai-	309
	gittle de platine	202

107.	Manière de proceder pour ensemencer un lube en	
	surface on pour faire les duations dans la con-	
	fection des enitures sur plaques	310
108.	Refrigerateur pour la preparation des plaques de	
	gélatine	317
100	Opération du triage des germes sur les plaques de	
	zelatine	328
110.	Sering ie de koch	336
		337
	Ampoule d'eau sterilisée.  Bacillus anthracis dans le sang d'un cobaye exa-	20.
11.0.	mine a letat frus	366
113	Filaments du baculus anthracis cultive a la	000
	chamore humide dans l'imment aquense du	
	lapin.	368
114	Edaments du charlion en siornation apres douze	900
****	heures de culture dans la chambre humide a 350	369
Ha	Diverses phases de la germination d'une spore	202
	charbonneuse	370
116	Colonies du bacthus anthracis sur plaques de gela-	0.0
****	line	373
117	Coupe de poumon de cobaye charbonneux	3×4
148	Villosite intestinale de cobrye	385
119	Globules blancs du sang de la grenouille absor-	000
tro.	bant des bacteries charbonneuses d'après Metsch	
	Though	391
120	Vaccination contre le sang de rate	393
	Coupe d'une lumeur intra-musculaire dans le	0.00
	charbon symptomatique	399
122.	Racterie du charbon symptomatique, d'après Ar-	
	loing, Cornevin et Thomas	401
1.13.	Vaccination contre le charbon symptomatique . ,	409
	Bacale du rouget du porc cans un ganghon cym-	
	phatique, d'après klein	513
125.	Bacille du rouget du porc d'apres klein	114
123	- dans le sang d'un pigeon.	415
127.	Microbe du cholera des poules, d'après Pasteur	419
128	Staphy ococcus pyogenes aureus	128
129	Streptococcus pyogenes	429
130.	Diverses varietes de bactèries trouvées dans l'en-	
	docardite infectionse	433
131.	Diverses varietes de bacteries trouvees dans l'en-	
	docardite infectiouse	434

	TABLE DES FIGURES	397
132	Vibrion separque de Pasteur cans du san ( septi-	
2.74	centique	435
133	Bacilie oo l'ordeme malin, d'apres koch	436
131.		437
135.		
	de Charrin	438
136	Streptococcus de l'erysapele	111
137.		
	nant des streptoro ques de l'erysipèle	411
138	Phenmococcus, d'apres Friedlander	154
139	Bacterie pneumonique, d'après Cornil	faa
140	Diverses varietes de microbes observes dans un	455
111	Bacille typhique	469
112	- d'apres Artaud (hacille en navette).	470
143		474
114.		
-	lat ne an deuxienie jour	178
145.	Colonie du bacide typhique sur plaques de gela-	
	tine an quatrieme jour	179
116.	Sporulation du bacille typhique	482
147	Colonie du bacille en virgide	492
118.		493
119		495
150	dans le liquide maqueux de	496
451	l'intestin	400
per.	tenant des bacteries du cho cra	198
152		100
	anx cultures	536
153.	Gonococcus dans une vaganite rafect euse	559
15+	Parasites de l'infection palustre. Corps nº 1	568
155.		569
156.		570
157.	Hémoplasmodies dans les globules sanguins	574



# TABLE DES MATIÈRES

rag	ze <b>s</b>
AVANT-PROPOS	VII
LIVRE PREMIER	
LES FERMENTATIONS	
CHAPITRE I. — La Fermentation en général	1
CHAPITRE II. — Fermentation alcoolique. — Les le-	
vûres	7
Historique	7
Morphologie de la levûre	9
Développement de la levûre	11
Sporulation de la levûre	15
Noyaux de la levûre	18
Variétés de la levure alcoolique	20
Place botanique des levûres	25
Composition immédiate de la levûre	25
Fonctions et physiologie de la levûre	26
Conditions normales de la vie de la levûre	27
Fermentation alcoolique	35
CHAPITRE III. — Fermentation acétique	37
CHAPITRE IV. — Fermentation lactique	43
CHAPITRE V. — Fermentation butyrique	49
CHAPITRE VI. — Fermentation ammoniacale	54
	58
Chapitre VII. — La putréfaction	JO

Confection des houillous de culture	24
Solutions numerales	21
Solution de Pasteur	243
Liqueur de Lohn	245
- modifiee	25.
Liquide de Raulin	243
Infusions vegetales	21.
Bouillons organiques animaux	213
Bouillon de Miquel	250
Liebig.	240
Bouillons divers	216
Bouillon de Foi	217
- de Læffler	217
Liquides organiques naturels	218
Manuel operatoire des cultures	218
Sterilisation des instruments et des vases de culture	248
des boullons de culture	252
a frost	252
Methode du filtre Chamberland	253
- de Miquel	256
Sterilisation a chaid	259
- par l'ebudition simple	2.,9
Chauffage sons pression	260
Autoriaves	260
Bain-marie au chlorure de calcium,	262
Methode de la cuve profonde	261
du chauffage d scontina	26%
Remplissage des vases Epreuve des bouillons.	
Regulation de l'étuve	266
Ensemencement des cultures Mise en culture	269
Etade des cultures	269
Cultures en milieu solide on méthodes de Noch	270
Sterdisateur à vapeur	271
ster Asateurs de serum	271
Vases de cultures et accessoires	276
Confection des milieux de culture	282
Gelatine peptonisce	282
Agar-agar	288
à la glycerine	291
Serum gélatinise	291
Cultures sur pommes de terre	294
Manuel operatoire des cultures	297
Sternisation des vases de culture	297

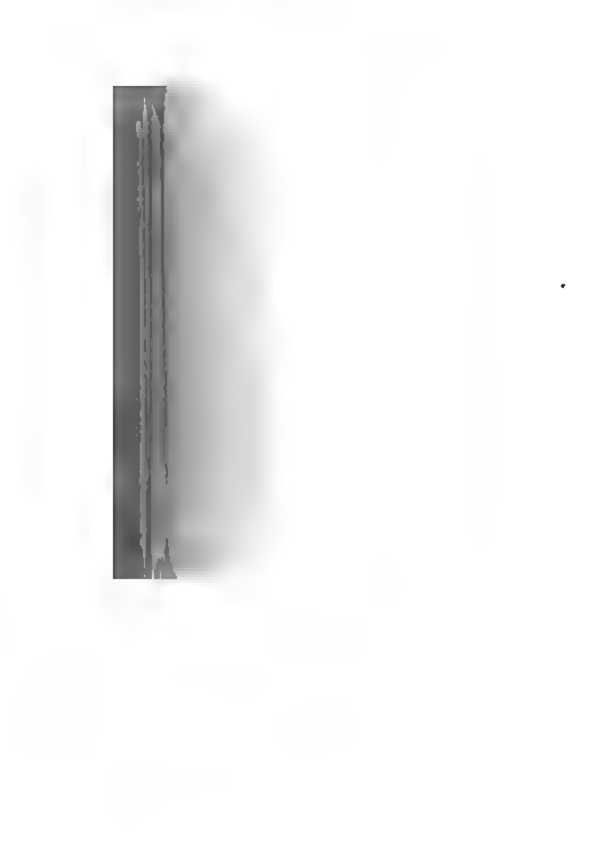
	TABLE DES MATIÈRES	603
	Remplissage des vases. Preparation des cultures	301
	Steril sation et confection definitive des sois de	901
	(ulture	302
	Ensemencement des cultures	308
	Caltures sur plaques	331
	Mise en culture	319
	Etude des cultures	320
	Culture des bactèries anaerobies,	322
	Cuttores pures Triage des germes. Isolement	
Į,	des espèces bacteriennes	321
Á	Expériences sur les animaux	331
	Inoculations sous-cutanees	333
	Injections atra-veineuses	337
	dans les cavites naturelles	338
	Ingestions par le tube digestif.,,	341
	Inhalations	342
	Autopsie des afinhaux	444
	LIVRE QUATRIÈME	
	MALADIES CAUSÉES PAR LES BACTÉRIE	es
į	HAPITRE I. Introduction à l'étude des bactéries	
	pathogènes	315
Ć	HY TRE II Les maladies charbonneuses	360
	n emo III Le charbon Le bacillus anthracis.	363
	Synonymic	363
	Historque	363
	Morphologie un bacillus anthracis. Sa coloration.	366
	Culture du bacillus anthracis	371
	Physiologie de 13 bacteridie	373
	Sympt ) mes du charbon	376
	Mode d'inoculation et etiologie du charbon spontane.	379
	Lesions anatomiques produites par la bacteridie char-	0
	bonneuse. Sa repartition dans les tissus	382
	Physiologic pathologique	386
	Expérimentation sur les anima ix	387
	Therapeutique et prophylaxie	388

Immunite	390
Attenuation du virus	391
Vaccination charbonneuse	395
CHAPTER IV Le charbon symptomatique Le	
bacterium Chauvæi	395
Synonymie	395
Historique	393
Symptômes du charbon symptomatique	396
Lesions anatomiques	398
La bacterie du charbon symptomatique. Sa colora	
tion	400
Uniture du bacterain Chauvet	103
Physiologie de la bacte-re	101
Experiences sur les animaux	106
Etiologie de la maladie spontanee	407
Therapeatique et pro mylaxic	108
( HAPITRE ) Le rouget du porc	413
CHAPITRE VI. Le choléra des poules	417
Historique,	417
Symptômes de la maladie	418
Lesions anatomiques	218
La bactérie	119
Calture,	419
Physicagie pathologique et mochlition	420
Mecanisms de l'infection spontanee	\$21
Therapeatique et prophylaxie	155
LEADURE VII. Les septicémies	\$25
La suppuration	427
Les septicemies proprement aites	431
Septicenties puerperales	431
Findocardiles infectieuses	432
Septicémies putrides Gangrènes gazeuses	434
- experimentales	436
CHAPITRE VIII Erysipèle	439
Historique	139
Morphologic	452
Procedes de coloration	112
sur le cadavre	143
Culture du streptococcus de l'érysipele	144
Inoculat on aux animaux	448
- a l'homme,	+57

TABLE DES MATIÈRES	605
Rapports du microbe de l'érysipèle avec d'antres mi-	
erobes	\$38
Anatomie et physiologie pathologiques	419
Prophylaxie	151
CHAPITRE IX. — La pneumonie aigué. — Le pneumo-	
coccus	452
Herologue du pre management	452 453
Morphologie du pneumococcus	100
Recherches cliniques	458
- sur le cadavre	459
Collures du pneumococcus	159
Inoculations aux animaex	461
Mecanisme de l'infection spontance	162
Pathogenie des lesions	463
CHAPITRE X La flèvre typhoïde Le bacille	
typhique	465 465
Morphologie du bacille typhique	469
Coloration du bacille typhique	471
Recherches histologiques sur le cadavre	473
sur le vivant	475
Cultures du bacille typhique	470
Brologie du bacille typhique	481
Inoculation aux animaux	483
Mecanisme de l'infection naturelle	484
Prophylaxie	480
CHAPITRE XI Le cholèra Le bacille virgule	487
Recherches et colorations de la bacterie du choléra.	487
Culture, morphologie et physiologie du bacille virgule.	491
Expérimentation sur les animaux	499
Etiologie du choléra	500
Therapeutique et prophylaxie	502
CHAPITRE XII Le bacille de la tuberculose. ,	503
Historique	503
Morphologie de la bacterie tuberculeuse	508
Procedes de coloration	310
Examen des crachats	517 548
Coupes de tissus	519
Culture du bacille tuberculeux	519

Tuberculose expérimentale	523
Contagion chez l'homme	<b>52</b> 7
	528
Lésions anatomiques de la tuberculose. — Réparti-	
tion du bacille au sein de ces lésions	529
Tuberculose zoogléique de Malassez et Vignal	535
— chez les animaux	540
Thérapeutique et prophylaxie	541
CHAPITRE XIII. — La lèpre	543
Chapitre XIV. — La diphtérie	547
CHAPITRE XV. — La syphilis	<b>ნ</b> ნ2
CHAPITRE XVI. — La blennorrhagie. — Le gonococcus.	556
	556
	557
Recherches de coloration	557
Cultures et inoculations	558
Physiologie et contagion naturelle	ა62
CHAPITRE XVII. — La rage	563
The state of the s	567
CHAPITRE XIX. — Maladies diverses d'origine bacté-	
rienne	574
La sièvre jaune	574
La dysenterie	576
La morve	576
La sièvre récurrente	577
La diarrhée verte des petits enfants	578
Les sièvres éruptives	579
	583
TABLE DES FIGURES	593

• . 





## PLANCHE I

- 1. Micrococcus prodigiosus. Culture au troisième jour à 35° sur l'agar à la glycérine.
- 2. Staphylococcus pyogenes aureus provenant du pus d'une ostéomyélite aigué. Cultivé à 35° sur agar-agar.



1 Micrococcus Prodigiosas 2 Staphylococcus pyogenes aureus

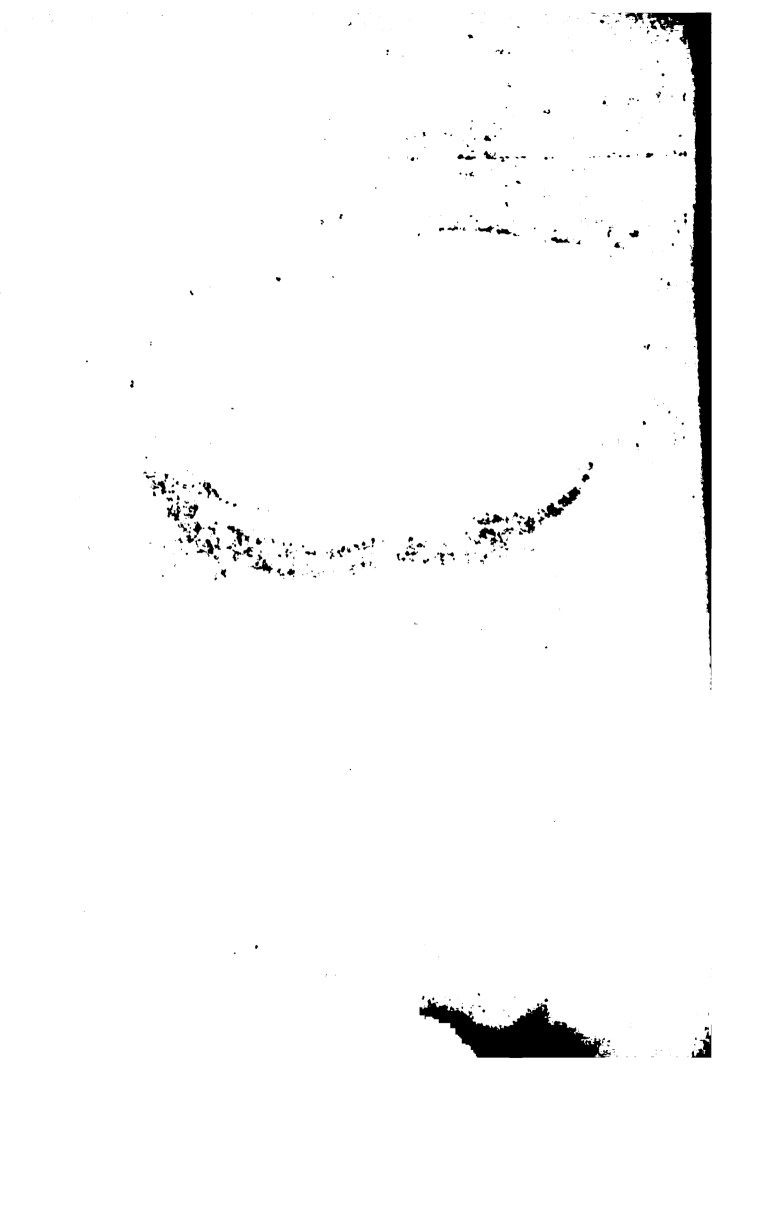


• . .

## PLANCHE II

- 1. Micrococcus prodigiosus sur pomme terre.
- 2. Culture pure du bacille tuberculeur douzième jour à 37° sur sérum gélatinisé.





• 

.

• ... • ... •

.

## PLANCHE III

- 1. Filaments du charbon en sporulation colorés par la méthode d'Ehrlich. Objectif nº 10 à immersion homogène (Nachet). Oculaire nº 4. Dessinés à la chambre claire de Nachet.
- 2. Coupe de rein de cobaye charbonneux. Objectif n° 9, à immersion à l'eau (Nachet). Oculaire 3. (Cette planche a été dessinée d'après une préparation faite par mon excellent collègue et ami M. Morel, interne des hôpitaux.)

Ш

Manuel de Microb otogie

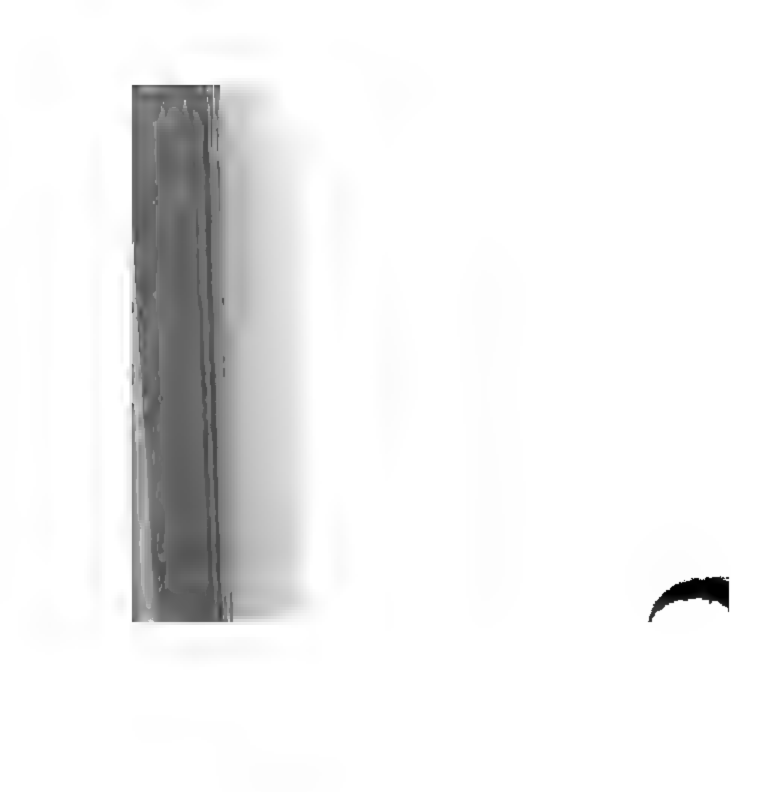
O Doin Editet



Diret sat

111 00 7 7

1 Rem de Cobaye charbonneux 2.Besteries charbonneuses sporuloes

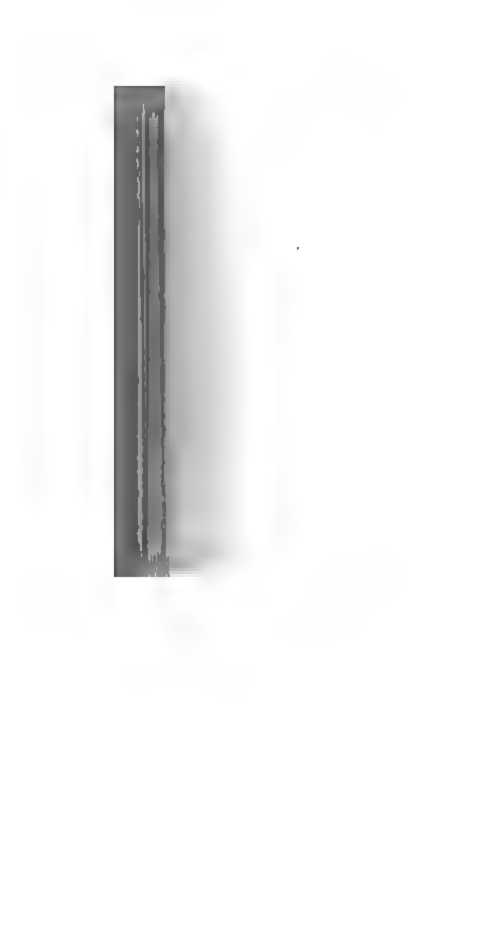




#### PLANCHE IV

- Cluture du charbon par piqure dans un tub de gélatine au sixième jour. La partie supérieure d la culture est déjà liquéfiée.
- 2. Culture du charbon sur agar-agar incliné au dixième jour.





.

; j •

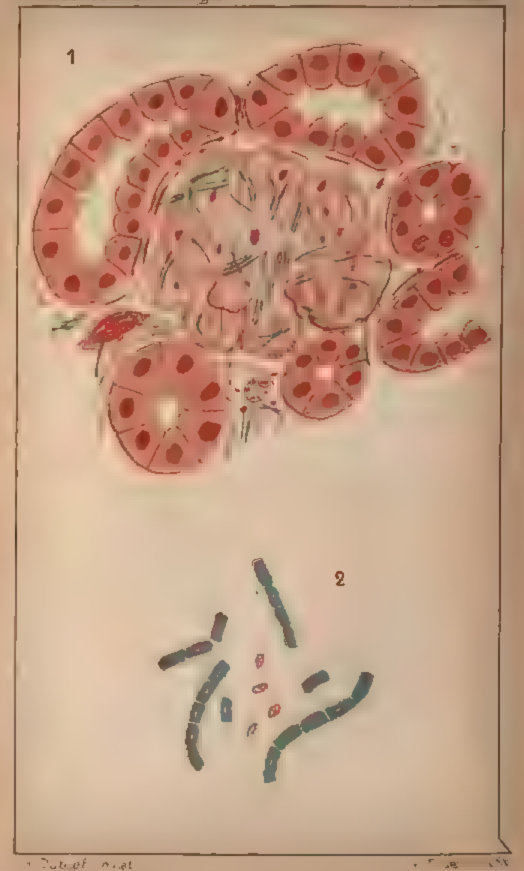
## PLANCHE II

- 1. Micrococcus prodigiosus sur pomme de terre.
- 2. Culture pure du bacille tuberculeux au douzième jour à 37° sur sérum gélatinisé.



### PLANCHE III

- 1. Filaments du charbon en sporulation colorés par la méthode d'Ehrlich. Objectif nº 10 à immersion homogène (Nachet). Oculaire nº 4. Dessinés à la chambre claire de Nachet.
- 2. Coupe de rein de cobaye charbonneux. Objectif n° 9, à immersion à l'eau (Nachet). Oculaire 3. (Cette planche a été dessinée d'après une préparation faite par mon excellent collègue et ami M. Morel, interne des hôpitaux.)



1 Rem de Cobnye charbonneux 2 Bacteries charbonneuxes aporulées

#### PLANCHE IV

- Cluture du charbon par piqure dans un tube de gélatine au sixième jour. La partie supérieure de la culture est déjà liquéfiée.
- 2. Culture du charbon sur agar-agar incliné, au dixième jour.



- 1. Pneumonie au huitie ur par piqure dans un tube de gélatine.
- 2. Fièvre typhoïde sur agar à la glycérine; deuxième jour de culture à 35°.

•

.

#### PLANCHE III

- 1. Filaments du charbon en sporulation colorés par la méthode d'Ehrlich. Objectif nº 10 à immersion homogène (Nachet). Oculaire nº 4. Dessinés à la chambre claire de Nachet.
- 2. Coupe de rein de cobaye charbonneux. Objectif n° 9, à immersion à l'eau (Nachet). Oculaire 3. (Cette planche a été dessinée d'après une préparation faite par mon excellent collegue et ami M. Morel, interne des hôpitaux.)



1 Duo ef a at

· 1.28. E 44

1 Rem de Cobaye charbonneux 2. Bacteries charbonneuxes aporulèes

PI VI

- 1. Culture du cholér de culture sur gélatine. Quatrième
- 2. Culture au quatrième jour d'un spirille trouvé dans un cas de diarrhée cholériforme saisonnière.



1 Rein de Cobaye charbonneux 2 Bacteries charbonnouses aporulèes



• . • 

#### PLANCHE VII

- 1.— Bacille de la tuberculose dans un crachat.— Méthode d'Ehrlich. Objectif de Zeiss.— Oculaire 3 de Leitz.
- Bacille de la tuberculose dans la paroi d'une caverne, même grossissement et même méthode que cî-dessus.

VII Ma e e Wr. se 7 , 1 ,,, 10,

1 Bacilles de la tuberculose (Paroi d'une caverne)

#### PLANCHE VIII

- 1. Ascille de l'Anna Méthode d'Ehrlich. Objectif 10 à imme gène de Nachet. Oculaire 3.
- 2. Microbe de la blennorrhagie dans du pus blennorrhagique. Objectif nº 10 à immersion homogène de Nachet. Oculaire 3.



1 Micrococcus prodigiosus sur pomme de levre 2. Tuberculose sur Sérum gelatinise



# OCTAVE DOIN

ÉDETEUR

8, PLACE DE L'ODEON. PARIS

# EXTRAIT DU CATALOGUE GÉNÉRAL

**MARS 1888** 

TOTA LES OFFRACES PORTÉS SER ER GATALOGIE BIRONT ETPÉD ÉS FUANCS DE FORT EN MAPORTE QUEL PAYS AUX PAIX MARQUÉS, A TOUTE PERSONNE QUE EN FERA LA LEMANDR LES DESANDES DEVRONT TOTAQUES ÊTRE ACCOMPAGNESS DEN MANDAT POSTAL OU D'INE VALEUR À TUE SUR PAGIS

#### DICTIONNAIRES

DICTIONNAIRE ABRÉGE DE MEDECINE, de chirurgie, de pharmacie et des scionces physiques, chimiques et naturelles, par Ch. Rosa, membre de l'Institut et de l'Académie de medecine, professeur à la Facilité de materine de Paris 1 vol. gr. m.8 justes de 1.050 pages imprombés à deux colonnés

Proche, 16 fr. Relie en maroquin, plats tode, 20 fr.

plotionnaire de Thérafeutique, de matière médicale de pharmacologie, de toxicologie et des eaux minérales par Domandin-Braunetz, membre de l'Ac. lemis de mederine et u Consell d'hygiene et de sa libri e de la brine, méderin de l'hôpilai Cochin, paraissant par fasc cules de 180 pages Petit in-4a deux colonnes, avec de nombreuses figures dans le texte.

SONT EN VERTE

DICTIONNAIRE DES SCIENCES ANTHROPOLOGIQUES, Anatomie, Crant logie, Archéologie prehistorique, Ethnographie (Muurs, Lois, Arts, Industrie, Demographie, Langues, Religions Pablie sous la direction de MM A Bertillon, Coudereau, A. Hove lacque, Issaurat, Andre Lefèvre, Ch. Letourneau, de Mortillet, Thulié et E. Véron.

Avec la collaboration de MM belluci, J. Bertillon, Bordier, L. Buchter, A. et la Calle, Cantraillac Chantre, Chervin, Crubzinski, Colliveau, Mathirs Duval, Keller, Kluff, Laborde, J.-L. de Lanessan Manouvrier, P. Mantegazza, Mondière, P.Cot, P.1221, Lihard de Rialle, Mª Clemence Loyer, de Quatrefages, Salmon, Schaadhausen, Topinard, Varangey, Julied Vinson, Carl Vogt, Zaburowoski, etc. etc.

les ver'so s 13 a 21 H S) - commentant la 2º partie, sor parties. Priz ne chaque livenson.

L'acraga sera complet en 21 dermans.

#### ANATOMIE, PHYSIOLOGIE, EMBRYOLOGIE, HISTOLOGIE

ATLAS D'ANAFOMIE I POGRAPHIQUE DU CERVEAU ET DES LOCA-LISATIONS CI ne LUALES par E. Gavor, mercon principal a 1 ha tila i intaire e versances 1 magazhque volume na 4 en cirtor coule met 18 planches et rome i hographiques 8 conteurs, ex reces s'up es a tilate representant de gran leur naturelle tautes p o pes du cervenu ave. 200 pries de tex e

Encar on shir Remest roughts en maroquin rouget te dores, 12 f.

AUFFRIT (Ch., professeur l'anatome et de physiologie a l'ero et
mansenne ravate te Brest, andres chef les ravaux a itomiques.

Manuel de dissection des régions et des nerfs, i v in-it
cart dum int, de 471 pages, avec 60 ligares originates durs e executers, juir a proparations d'antiquer 7 f.

BALBIANI, professeur au College de France — Cours d'embryo genie comparée du College de France. De la jeneration de vertebres flecus — et pub la jar F. Henniut v. preparateur du cour fleva par le professeur. I bena vol. grant in 8 avec 158 o nor dans le lextoet 6 plantaes chromolith graptiques bors texte. I. f.

Bulled a professeur assissant a l'Universue de Berlin, ... Microbet Ptomaines et Maladies, trad par MM Abussy et Winden, and une profese de M. de prof. Handa. 1 vol. in-18 de 250 pages. 3 fr. 2

CABLAT O. professeur agrege à la Faculte de medeune le Puris Cours de Physiologie professe à la Faculté 1882-1883 Pet to 1 4 de 25d pares. Avec des dessins autograpués 9 fe

CARNOY .. clanot. J.-B., a clour es scie, ces naturelles, professeur a il nivers, e d. 2012 pm. — La Biologie cellulaire étate compares de a ce ale dans les deux regues, 1" faste de 1 vm. e 330 pares avec 141 figures dans le texte . . . . 12 figures de manden co source me a correspendent, payaban separement — On prodes manden co source me a correspendent pour . 5 fr

Ptomaines et Leucomaines, 1 vol. n-18 de 3 10 pages 3 fr 30

DUBILE D', ancien interns des hipitaix de Paris — Manuel de Microbiologie comprenant des termentaitus, a physiologie. It tert ni que lust dogique, et la culture a sibactér es et l'etun des prin pales maiadies a' rigine bacterien e. 1 vo. 19-18, cartoné maman, le 600 pages avec 161 figures dans le texte et a planches en couleur hors texte
Dt VAL Mat as , membre de l'Academie de mederme, professeur à la Faculte de Paris, professeur a . Ecole des Beaux Aris Leçons sur la Physiologie du Système nerveux Sensibilité . recuellées par P. Dassa, revues par le professeur. In-8 de 130 pages, ave. 30 figures dans la texte
FOSTFR et LANGLEY - Cours élémentaire et pratique de physiologie genérale Traduit sur la 5° cuition anglaise par F Paleun 1 voi, n-18 ésus le 450 pages avec 115 figures. 5 fr
CLIEN (Alexis, repetiteur d'anatomie. — Aide-mémoire d'ana- tomie in scies, ligaments, vaisseaux, nerfs, avec figures, car- tonnage tone
RLE.N. E., professeur a hoint d'anatom e generale et de physiologie à l'F de medicale de Saint-Bar hoi mews. Hispiti, Loc Ires.  Nouveaux élements d'histologie, tradails sur la 2º edition ang aise, il at notes pir G. Vallot, preparateur des travaix pratiques. Histologie à a Facu te de merenne de Paris, cluf de extuique à thupital des Enfants Mandes, et previous d'une preface de M. la professeur Ch. Rosin i vol in-18 jesus cartonne hamande 540 pages avec 185 figures dans le texte
LEE I F HENNEGIN — Traite des methodes techniques de l'anatomie microscopique, avec une professeur hanvien, 1 vol 20 8, de 500 pages 12 fr.
PATHOLOGIE INTERNE, HYGIENE ET MATIÈRE MEDICALE
BAROFI et EGASSE Formulaire annuel des nouveaux

BL NDE R , preparaeur d'a Fairles le madecine de Pirs -Manuel de matiere médicale, comprenses a description. I right to common one of in the faction physiological time. par property pre des substantes and to thes and tem a ser and es en nerst a process that prefer to M, acres avallent Matz, mer bre de l'Academie de mace ne, i gros ve in-ts carton e perentine verte, tr. rouges, do 980 inges, avec 358 Agures uma le

minerales et aux bains de mer, avec un a prefece du dorte
Divis N Britishers, monibre calla ademie le me leciae, e e 1 s
th 18 carton & Immed 5
CANDELT É De Herri, and en falor se dos hopfinux de Paris, mem
de la Sociale d'hyorang e medicale Manuel pratique
medecine thermale. 1 v . 111-18 jesus de 46 ; pages, cart in
dymas ,
DANION L. doctour — Traitement des affections articulair
par l'électricité, leur path genie. 1 volume grand in-8
pelMas Paul, Manuel d'hydrothérapie i vol in-is, c
DELMAS Paul, Manuel d'hydrothérapie 1 vol in-18, o
ton le diama it de 630 pages, avec 39 figures dans le texte. 9 tables
greploques et 60 trac sist hygmegrapoliques cars texte
DUCHESNE L., ancien ir terne d's n'antiux es l'aris, membre de
Societe de thérapentique de la Solie y de mélecine pranque
Paris, etc. etc. Aide-mémoire et formulaire du medeci
praticien 1 vo., part in 18, carton ie, le 380 pages. 3 fr.
DUCHESNE (L ) et Ei MICHEL - Traite élémentaire d'h
giène a l'usage des lycées, collèges, ecoles norma es primaires, el
3º cartio : 1 vot. in 18 de 225 pages, cartonné tere 3
DUJARDIN-BEAUMETZ, membre le l'Academie de me lectue, ciè e
de l'apital Cochin, membre du Conseil d'hygiene et d' salubi
de la Same - Leçons de clinique thérapentique, cou
rant le trattement des mala lies le cour et de l'aorte de les m
e, de i'i , est 3, da foie et des reins, du poumon et de la poure,
tary nx et d : p .aryax, des mala ties d : systeme nerveux, l : traf
mort ces hovres et des ma acres generales 3 col grand .0-8.
800 pages chacun, avec figures cans a texta et planches chroma
thograph in its hers texts, 5°c fitten authors ien remanies AR
DLJARDIN-BEAL METZ - Conferences ther wentiques de l'hot b
Coche (1884-1885. Les nouvelles médications, 1 voi, in-8,
216 pages avec figures, 3" earlier, brocke 6
DIJARDIN-BEAUMETZ Conferences therapeutiques de l'hopi
Cochin 1885-1886. L'Hygiene alimentaire, i vol de 1
pages avec figures, at one planeau on chromo hors texts, hr
cart 7
DUJABDIN-BEAUMETZ. Comferences therapeutiques de l'hopiq
tochen, 1885-1887. L'Hygiene thérapeutique, t
250 pages avec plancas en caromo nors legle. Er
DUJARDIN-BEAUMETZ et P. YVON Formulaire pratique
DUARUN-BEAUMETZ et P. TVON Formulaire pratique d
thérapeutique et de pharmacologie 1 vo. in-18, car onn
de 600 pages

BUJARDIN-BEALMETZ. Voyez Dictionnaire de therapeutique)
FRANCE Francois, in cibra te l'Ara tem e de me legue, professeur
remp cant ou Codlege of France Leçons sur les fonctions
motrices du cerveau par ous volutares et organitées)
n sar l'epitersie cerebri e present ces o'che prefere du professent
(BAS T 1 va gr. 14-8 ce 570   ges, avec 83 hgures 12 fr.
HIGH T R , audien inter. o in rent les hopita ex de Paris professeur
Ferral, harmacieu en chef les hospices Traité de Phar-
macie théorique et pratique 1 vol grand in-8, cutonne.
de 1230 pages, avac 430 figures dans le texte, 18 fr.
B. Nf. R-MACKENZII, me term de l'i optal pour les ma adtes de la
gorge a Edembourg Le orachat. Dans ses reports avec a
all and the state of the state
e du polimon, tra latturitar a as per le D' Léon I ETIT, avec que
ir face to professour GRANCHER, 1 vol 10-8 to 20) pages, avec
2) planelas tarees, pour la plagant, en couleurs 3 fr.
LAVERAN A ,, médecto principal, rofesseur à Ecole de madecine
ini daire du Val-de-Grace - Traité des flèvres palustres
avec la description des microbes du paladisme. Un Lea i voi, in-8,
de 558 pages avec figures dans le lixte 10 fr.
LLCOSCHE E i, professer r agrege a la Facuito da me lecina de Paris,
Traité de l'Albu-
minurie et du Mai de Bright 1 fai vol grand in-S de
800 pages
LEWIS (hi har .) Les microphytes du sang et leurs relations
avic les un odies 1 vol. 11-18, a ce 30 figures lans le lexia, 17, 50
MUNIA (t.), a cretaire de la suc. e d'aygrene, - L'hygiène de
la Beauté Formulaire cosmétique, 3 mue i va m-18,
e it and latrant, de 250 pages 3 fr 50
MONNIA - L'hygiene de l'estomac Guide pratique de
l'alimentation i valua-18 de 400 par ess Prix Troche, 4 fr
PARANT Dr V , directur de a Mais nue sante de fou pass, — La,
ruison dans la folto l' co pri pre et mento-legate sur la
pers san 3 Bar mas care les acons of sar ours acles carson-
nab s 1 vel 1 8 or 100 pages
PALLIE, t A.B., The en of read supplied x ce Paris Manuel
de thérapeutique et de matière médicale 3" mail
Trigge o area to g to a forest vol in 18 to 1400 pages, avec
15) havines in the rances days element
PAR 4-8) Manuel d'hygiene publique privée et
ses applications therapeutiques, in I a vitable 10-48 de
800 m 209 8 fe.

PARTIES A -B at 1 HI FET priess rule du min es	A C A	1 E-00
us to be Brest pharmager of each hela Marine	Trait	é él
mentaire de medecine legale de texicologie	e et d	le ci
mic legale 2 of 1 18 June 1,350 pures, ave	e 150	Fans
licia le civile e 24 pasitir is ed cincieta tions texto		18 (

- P.CHON (Dr. G., d.of. it compute a latteral offerne tecime de Particional de l'Asia Statute. Les maladies de l'espréble rolles persecutions a lare a sura leurs donées de alle a la values marphitantele, a bec sue, abstruistae, a lara les l'indes camp (set mala obsegues à volum-8 carre de 400).

- PLMAN All angles a ven de la l'acabe de médecine, men bres l'attre de l'Academie de melec ne medecin de l'Academie de melec ne medecin de l'Academie de la Maladies du système nerveux Legous pur fessies a la friculti de medecine de Paris 2 vinni es grand ne forc so 1300 pig 3...

  Le ome il so vin l'academie.

# PATHOLOGIE DES PAYS CHAUDS

ARCHIVES DE MÉDECINE NAVILE. Requeil fon le par le Ci. De Curesci de La marine et des coloi es, public s. le la surveil ance de l'insue ton grochie austrone de sante Direct una la reaction. Ul Taun et decin en chi. Les Arcontes le médecine mode paraissent le 15 de carque mus par canter de 80 pages, avec figures dans le texte et planches nors texte.  France et A gérie
sont reçue que pour un an
BERFNGER-FÉTALO L.JB., tarette a di sirvice de santé de la Marine, membre correspondant de l'Acmeme na la decine. — Traite theorique et clinique de la Dysenterie, ban- rue et Dysonterie liques e cut ni jues, 1 fort vol. in-S, de 800 pages
BERENGER-FERALD (LJB.,. — Traité clinique des mala- dies des Europeens aux Antilles Martinique, 2 vol. 1-8, is 1193 pages
BERENGER-FÜRAUD (L-J-B) Leçons cliniques sur les tænnas de l'homme. 1 vol. iu-8 de 400 pages, avec 50 dg 8 ft.
BERTRAND (LL., processe in dividue in a true 1 Brest, et J. FON- fan, inclusion than a me a l'Eure de Tourne — De l'entero- colite endemique des pays chauds d'armes de Celhi et na discribée chronique des pays chauds, sec etc. 1 no ame in-8 le 450 pages avec ligares sons le texte et pla ches en coule les hots testes.
BURGE P medecia de 1º clarso de la Marine - De la Fievre dite biliense inflammatoire a la Guyane Application e si della l'ertes de M. Pasiena a la planetasi despays el mas, 4 vol. 11-8, de 535 pages, avec 5 planetas hers texte, don une co-1 l'ess
CORREL (A.) mone un de 1º classe de la mari le, profession agr. co
pays chauds 1 voi armos in-8 de 870 pages aver 50 figures
des pays chauds 1 bec. vo. in-s, de presid 600 pages, avec

fevre jaune, m-8, nose o repair no care r 3 fr.
et toxicologique coloniale i vol. m-18, de 200 pages, au agures dans le texts
matement et de l'acclimatation. 1 beas vol. m-8. 450 , maes a co 16 per chas tors execution. 1. 10
MAUREL E., nedectore l'éclasse de a Matibe. Contribution à part oncours pays cha des Traité des maladies par deennes à la Guyane lu-8 le 212 pages
MATCLEY Recherches microscopiques sur l'étiolog du paludisme 1 vo un-8 de 210 pages avec 202 agures de 1924.
Mollity is of a marchine et a classe de la Murine. — De la fiev typhoide dans la Marine et dans les Pays chauds, i v 12-8, de 310 pages
maines et le problème de la colonisation. Etudes anthre pergriques et economiques, 1 vol. 118. de 420 pages 9
1 MALLE 6 , inéducia principal de la mirrae, directour des archites mesociale navale — De l'acclimatation des Europees dans les pays chauds. 1 voi. in-18
PATHOLOGIE EXTERNE ET MÉDECINE OPÉRATOIRE
BRISSAY A de R. de-Janeiro, locteur. — Fragments de chi rurgie et de Gynecologie opératoire contemporaine comple es par des notes recuencies au cours d'une mission scient liques in Genvernement français en Autriche et en Altomaga precèd s' d'une introduction par JA. Donkers, accoucheur d' hôpitaux de Paris 1 vol. gr. in-8 de 210 pages avec 43 figures de le texte
CHALOT, professeur a la Faculte de medecine de Montpellier. — Not veaux eléments de chirurgie opératoire, t vol. in-18 cu toune dumant de 750 pages avec 498 figures dans le texte. — S
CHAVASSE, pr lesseur agrégé au Vale-Grâce Nouveau eléments de petite chirurgie. Pansements, Banduers Appareils i vol. 11-18 cartonné dismant de 900 pages no 525 figures

OULET A , medecin ma or, professeur ngrôze an Vil-de-Grâce, la irral de l'Academie de mêne ne, membre correspondant de la Societé de chi rurzie, et H. BOLSQUET, medecin-ma, ir. professeur ngrâge pa Val-de-Grice, la irral da la Sicieté de chirurgie. — Traité de pathologie externe 3 vol. grand in-8, formant 3,114 pages avec 716 figures intercalées dans le texte.

Prix bruche, 50 fc n - Relie en maroquin, 57 fc 50

## POLES URINAIRES, MALADIES VÊNÉRIENNES & DE LA PEAU

tlas des maladies des voies arinaires, par l' Gur a, professeur le patrologie externe à la Facul e de meder ne de l'aris, mentbre de l'Academie de mélecine, charurgien de l'i ôpital Necker, et l'aris, cu rurgien des hôpitaux de l'aris, membre de la Sociéte automique et de la Socie eclanique 2 vol. in 4 contenant 700 pages de texte et 100 planches chromolathographiques dessacées d'après nature extepressentant les différentes affections des voies primaires, la plupact de grandeur naturelle.

Louisvinge paint pur accasion de (3 planches avec le texte correspondant.

Il seen complet en 16 larramons

Prix Je chaque Lyraison .... 12 fr. 50

Le Tome (" hyramons l'a 5 est en vente. La magnifique volume de 50) pages aver 50 planet es at lable ues malures

Ka carson, 62 fr. 50. Re fe sur onglets en maroquia rouge, tete dorée 70 fr

- omplet des maladres des voies urinaires et des de ganes génitaux ((a. 10', -18 c 100) pares, avec l'actique cans ( 21) ..... 11 f
- HILLAIRET J. B.), modiecus i moraire de l'hôpia Saust-Louis mend e la Secrétaire de nelsons, la linser, chivoure et de sur ou de nelsons, e, e Galerie Pour le code bépond de composite plus Saul Louis Trait theorique et prutique des maladies de la penu.
- Time " Institute of physic logic de la peau, Path logic nentrale; Dermatosexandarimatorres and anes. I wante are not de 670 topes avec fluides the is extented by Plane es chromoditanges, of a serie exacitees d'après nature. . . . 17 fc. L'amongé sera complet en seux volumes. It tope II, qui controlle

Pointing need complet in rear values, is time II, qui controlle 12 planetes him tens introduction coment aris presse.

- REZAT A Manuel pratique et complet des maladie vénériennes la complet des maladie en collecte les mes et complet des maladie en collecte les mes et complet des maladie en collecte les mes et complet de différentes infections sayl complet constituent le forque.
- YVON P , and en in eria des l'illiaix de l'arts Manuel clinique de l'analyse des urines. 3º chitton, revue et lugimente. 1 : 1. 12-18 cartonne di mant de 400 pages, avac figures dans le texte et 8 planches hors texte.

### ACCOUCHEMENTS, MALADIES DES FEMMES ET DES ENFANTS

- Obstétrique et gynécologie, hecherces experimentales chalques 1 beau vol gr. in 8 de 72d p avec 101 fig dans 1 ax'e et 3 panelles amographiques et en comeur hors texte 15 fig.

DUD. P. Mécanisme de l'accouchement normal et pathologique et recherches son insert or dine se la placenta, les decharances du périnse, etc., par J. M. tews fluncan, président de la Societe obsistreaue d'Edunbourg. T. iduit de l'angluis. In-8 de 520 pages, avec figures intercaloes dans la texte.

Broche, 12 fr Cartiané, 13 fr

- CADET DE GASSICOURT, medicin de l'hôpite. Sainte-Engenie. Traite clinique des maladies de l'enfance Leçous professees à l'h'piril Saint-Engenie. 2º edition revue et corrigée, 3 voi, grand in-8 firmant 1800 ; 19-8 avec 220 figures... 36 fr.
- CORRE (A Manuel d'accouchement et de pathologie puerperale 1 vo.. .n-18 de 6%) pages, avec 80 figures dans le texte e 4 plauches ca coute ir hois texte.

Broche, 5 fr. Carlainings mamant, tranches rouges, 6 fr.

- GODLESKI A.). La Santé de l'enfant Guide pratique de la mere de famille 1 joir voi un-12 de \_10 pages\_ . . . . . 2 fr. 50
- LAWSON TA.T. president de la Societa de gynecologie de Londres, chir reser de l'hopi a des femines de Briadugeum Traité des maladies des ovaires sinvidence et de sir que plus procres re a sire a tributage a. la tra e et prive and, intervinent des annex significations C. Cysaling, a paradore, elle Trada tre l'angles avec l'autorisation de l'autori, pur elle Ade, le triven, ancien el entre des paris de mar de la Marria de Paris d'emprile la Societa costationale explocal exique de l'inspecte d'une présent de Milliant de la Procrete d'une présent de Milliant de la procrete de l'Examinex, professe et ogrego à la faculté de decirre du l'aris el rure en des hôphatix. I beau voi, grand in-8 de 500 pages, avec 58 heures dans le text.

- PLAYFAIR W -S., polesse is d'obstetraque et de gynécologie Kong à Collece, presentat de la societé distetrace de Londres. Traité théorique et pratique de l'Art des Acconchements, trada i de l'anglais et annote par le D'ARME L 1 heat vol. grant in-8 de 900 pages, in c 208 figures dans 1 texte.

# MALADIES DES YEUX, DES OREILLES, DU LARYNX DU NEZ ET DES DENTS

- ABADIE (Ch.), ancien interne des Höplinux, professe ir sibre d'Opbinimologie. — Traité des maladies des yeux, 2º édition, revue et augmentes, 2 vo., 10-8 de 500 pages (...ac., avec 150 fig. 2.) fr.

ANDRIEU (E.), doc.eur on médecina de la Faculte de Paris, president de l'Institut o lontolechnique de Frence, président honoraire de la Société odon ologique, préfesse ir de clinique à l'Eur le dentaire de France; dentiste de l'hospice des Enfants assistes et de la Maternilé, — Traite de prothèse buocale et de mécanique dentaire, i voi, grand in-8 de 600 pages avec 358 figures intercalées dans la texte
En regard de chaque plaques se trouve le texte explicat f des dess ns représentés.  En cart . 90 fr.—R. Les 11 inglets en maroq, rouge, tete Joree, 100 f.
CHARPENTICH Aug.), professe in a la Faculté de menecine de Nancy.  — L'examen de la vision au point de vue de la medecine genérale. In-3 de 137 pages, avec 15 hg.res dans le lexte
GAILLARD Dr Georges, laurent de la Faculté de medecine de Paris, membre de la Societe d'ai tiropologie, secretaire de la Societe di 1100-2019 que, etc. etc. Des deviations des arcades dentaires et de leur traitement rationnel. 1 110-8 de 201 pages, avec 80 figures dans le texte, dessinces d'après naure 8 fr.
GUERDER P. Manuel pratique des maladies de l'oreille
LANDOLT, directeur a locat au taboratoire l'opatalmologie a la Sor- cours. — Manuel d'ophtalmoscopie 1 vol in-18 cartonne diamant avec figures dans le texte
MASSELMN 1.1 pr merchef de chaique la professour de Wecker — Examen fonctionnel de l'œil. Enpre lant la Refraction, Le Chore les Lumittes, La Perception des couleurs; Le Champ manet et le Montement des Yeux. 1 jouvoil 10-18 cartoine avec figures caus a exte et 15 maneties en rouleur et nors tex e 8 fr
MASSLLON (J - Mémoires d'ophtalmoscopie
I. Chorio-artinia sers eigle, — Grand in-8 avec 12 dessins
photographiques l'apres nature 4 fr
II INPILITATION STREET DE LA RÉTINE ET DE LA PAPILLE, BVCC
12 dessins , anotographiques 4 fr. III. Dus esotomores anothers another de la lane counce, avec
12 dessins photographiques 4 fr
12 dessins photographiques 4 fr

MURALI - March AZII in month in Phaparan	des ma milias 🖙 🕻
and a tribe a landres, me of	Traite pratique
des maladies du larynx du pharyn:	t et de la tractico
or total angles and tome MM, es D + I	
THE A. I LET YOU I WE HE SHO PAGES, INCC 154	names 14 to

- MOREL MACKENZE. Truite pratique des maladies de nez et de la cavite naso pharyngienne commune de la grave et un espa les Difficial Morne et l'asanza de lou mas l'avent et l'asanza de lou mas l'avent et l'asanza de l'asanza
- POLITZAR A professeur d'obnogne à l'Universate de Viet de -Traite des maladies de l'oreille de luf par le 1º 1011 (le l'or 1 bust vol grand un-8° le 800 pages aver 258 f.g. 20 f.
- Societe française d'ophtalmologie Bulleurs et Memoir pub. spir MM. ABADE, ARMAIGNAC, CAIDRET, COPPER GAYET, MELE PANA, E. PONCET.
- 3° ANNEE 1885. Un beau vol. grand in-8 le 380 pages, avec 6 girls et 8 plan hes en chromo et en heliogravare lors exte 10 E
- 4" ONNER 1886 La Jean Volume grand in-8 oc 420 pages avent is anomes on coule in

- WECKER 1. 18 Therapeutique oculaire Le ons c imparecce o des et reciges par la D' Masseton. Rovues par le professur 1 von .n-8 de 800 pages, avec figures dans le texte.... 11 fe

WCCKER I de - Chirurgie ouuleire Leçons immues recuell- lins et rédigess par le le Misselon Revnes par le professeur i vol in 8 de 420 pages avec 68 tigures dans la terfe 8 fr.
WE'Kill L. do) et J. MASSELON Echelle métrique pour mesurer l'acuité visuelle le sens chromatique et le sens lumineux l'aditionalis a des de plaches en content à value à la stante separe contenant les planches murales. Le out cartine a l'argiaise.
Wickit Lie at J Massellon Ophtalmoscopie clinique.  1 Beauto 10-18 care une re 280 pares, (vec 20 pho ograph es. 13 130% re resentant, le pres unture, les millerentes medit nums par de giques de l'ec
Whenee I de U.J. MASSELON. — Oftalmoscopia clinica. Trace do por Beau gefe lo cinica, en el gabenes oftalmico des prifessor de Wecken, 40 fotographias fuero de texto. 13 fr.
HISTOIRE DE LA MÉDECINE & OUVRAGES ADMINISTRATIFS
Manuel pratique de Médeoine militaire de Saint-Cyr. — Manuel pratique de Médeoine militaire 1 juli vo. 10-18, cartinue annul avec planches nors texte 5 fr.
BARNIER, me tecin de 1ºº classe de la marine. Aide-Mémoire du Medecin de la Marine. 14-8 (c.)
GUARRIA (J.M.) — Histoire de la médeoire d'Hippocrate a Broussis et ses successeurs, 1 vol. in 18 de 600 pages cartonne diament
PFT T A medecin-spajer de l'armee — Guide du Médeoin et du Pharmacien auxiliaires de l'armée programme de plans : , i expréser per l'activer regiment partique de partique de partique de partique de l'activer regiment de partique de l'activer de partique de l'activer de partique de l'active d'active
manuvres d'ambulances et des connaissances mili- taires pratiques a l'ange des madeins d'armes artire, de a reserve e i l'ermes ceritoriale, i beau vel genno m-8 du

#### BOTANIQUE

Annuaire de l'Administration des forêts. Tableau compliant f' fevrier 1888 du personnen de l'Administration des forêts d'Erance et d'Algerie, 1 vol. grand in-8 de 165 pages . . 3 fr. 1

Atlas des champignons comestibles et vénéneux de la France et des pays circonvoisins, contenant 72 planches (confeur classait representées les agures de 229 types les prince pales especes de champignons recherchés pour l'alimentair au des especes similaires suspectes ou dangereuses avec lesquette elles peuvent être confonuncs, dessaces d'après nature avec l'intergales reproduiteurs amplifiés par Charles Ricson, dicteur d'inédect le, alont re de la Societe botanque de France. Accompagn d'une no contraphie de ces 229 especes en d'une histoire gen rai des champign us comestibles et véneneux, par Ernest Roxe, las reat de l'astitut membre de la Societe butanique de France, et Texte i l'istre de 62 photogravures des dess us primitifs des anciena iteurs. l'après des reproductions exéculées par Charles Rolling I ouvrage est paintemet complet.

BAILLON II, professeur d'histoire natureile médicale à la Faquité de médecine de Paris Guile des éleves en moderine et des personnes que et chant la botanique elémentaire et les familles naturelles de plantes. Contenant un resume de leurs affaités et de leurs proprietés, i vol in-18, cartonne diamant avec un plan du jaidités sur toile.

BAILLON II. . — Iconographie de la Flore Française, para.ssant par series de 10 planches chromolithographiees (10 contents, d'après les aquarelles faires d'après catare sons les year de l'auteur — Le texte explicalif, l'és complet, est impaired de

verso meme des planches. Chaque planche porte un numéro qui n'radique que fordre de publication. Un index methodique et des e els lichot iniques elablissun, les series naturelles sulvant tesque, es les especes donvent être disposers, seront publices attêrieurement. Le nom des puntes qui appartieunent à la Flore parisienne est accompagne d'un signe particulter (\*). Les principales ocalitas des environs de Paris sont indiquees à la fin du paragraphe relatif a l'I abitat

Prix de chaque serie de 10 planches avec couverture L'incrage sera publie en 40 ou 30 series. Les 12 premières series sant un vente : nes 1888 i Il parant en magenie une serie par mois.

La 100 promi res pancies de l'Iconographie ent me reunes en un To use cartoinage to le, lettres o mes M. R. Llox point ce le, remise centime a fait in rea p. des paptes, ce e content a par quantitre et la combe receive a lorsenge e. The 2's pages co texte. On lead se proceer a a liture e. e. riques carange e aronnege, moyonnam. 1 france l'out haque certime su vante, in tex e aronne e sera lab par lauteur e sera ve la svecua cari nnage semo able, ao méros prix de infrare.

- BAILLON (H). Guide elementaire dherborisation et de botanique pratique, petit volumo avec figures cans le
- BLONDLL (B. , preparateur a la Facul e de me lecine de Paris, Manuel de matière medicale, comprenant la descripcion. l'ariz ne, la composition chimi pie, l'action physiologique et l'emplo therapeutique des substances anima es ou vegé mes empleyees en med | ne, precède d'une préface le M. Desantan-Beaumerz. membre de l'Adademis de jui decine 1 gros vol. in-18, carloune, percanno verte, ir rouges, de 980 pages, avec 358 ligires dans le texte....
- BRIE Louis), professeur a la Faculte des sciences de Rennes, Il es seleaces, phar namen de 1" classe — Nouveaux élements de botanique, moir les can loats au baccalaurent es sciences, et les e eves en inédectité e en plur name, trute ant l'orgrangraphie, la morpha ogie, la physicogie, a holanique rurale et des rot cas de géngraphie betaunque en de betanique fessile 1 gros voi. In-18, de 1400 pages avec 1332 figures d'uns le texte ......
- ERIÉ (L) Cours de Botanique organographie, familles natute les, pour la classe de quatrierne, et à l'asage des Écoles d'agr carture et foresuer s'e des Eco es normales primoires 3º editeire 1 ocala vis. in 18, cartonné, de 550 p., ivec 863 fig. Jans to foxio, 4 f. 50.
- BRIL I ) Anatomie et Physiologie végétales cours restre configuement aux nouvesux programmes, paur a classe de platas of the et as can lidaes au baccelaureat es lettres 2º edition I von in-18, cart, ou 250 p , avec 230 fig. Jans le texte. . 3 fr.

- CAUL .. Essai sur la Flore primordiale unganistron ligno, corment Arrantes. Designationelle, osignate rosere ma la tire id in-8, avec la distribuses figures dans le crist. I fr
- FOR PRICATE L., professeur a la Facul e des sciences de D., in. —
  Les Champignons supérieurs Persioneur Onder des
  Les Champignons supérieurs Persioneur Onder des
  Les Champignons supérieurs Persioneur Onder des
  Les Champignons supérieurs Persioneur des termes toch
  Le pues 1 vo. 11-18, carbonne nament, assec 100 Égorés. A re
- GERARIER professe r agrice a l'école superioure de plarmace de l'aris. Traité pratique de micrographie uplique a l'ett, e de la boute par le la Zook que, es had electris e auque et des hals frations à voi gran-8°, e monde en la de lod pare de toule avec 300 figures dans la texte et 40 planches sur e livre à, es texte contenunt plus de 1200 dessins, 1 voi grand la-8, care tonn loi e.
- to Paris. Le Cidre Provinces hygien, ques et medicales, conposition chimique et al. alyse du courc. 1 van at-18, av. bg. 3 fr. 5
- LAN. So IN all L. de Flore de Paris (plant rozames et crypt para s., a manta descri; non to to des es especes of esta de la la seta, as e d'elle, attou le leurs proprietés modernates, unduscire les el communiques, e des tillibrate d'annotant d'arriver fire, enie, a la determination des familles des la la despuration des familles des la la despuration participante nuyuentes d'un fatignal o mentales les la la region participante nuyuentes d'un fatignal o menant les sanouvines fotins, les ulms vulgaires, tapo que de Jorates a la cabilité des localités de locales les espèces, a un vocababilité

nes termos tecaniques et l'an memerio des principa es perborisa- dons. I bena vol. 12 18 jes de 95 i par, avec 702 fig dars le texte.
Prix brocae, 8 fr Cartonte Cammert, 9 fr
LANESAN J. L. de. Les plantes utiles des Colonies françaises Ouvrage imprime par Elmonimorie nationale. 1 hai. vo., grand in-8 de 1000 pages
LANESSAN (JL. le Histoire des drognes simples d'ori- gine végetale 2 voi .n8 Voir Flockager et Hanburg 25 fr
LANESSAN 'I -L. le Flore générale des Champignons. (Voir Wansche.
LORENTZ : PARADE. — Cours élémentaire de Oulture des Bois 6' édition publice pur MM A. Lonentz, directe le les frêts du mistere le Agrica, iro et à Tissy, 1 besu voi in-8, de 75b bages, avec aut par in hors texte
MARC IAND (Leon), refesseur a tert et acterioure de parimere de Paris - Botanique Cryptogamique pharmaceutico-médicale. 2 et get il-8" acte, and state l'est de parties des texte l'est acteriores par radiche. Le tone 1, qui comprent la treet la 2° partie est en vente ll forme 1 est de 500 pages, avec 130 figures dans le texte et une planche er teille douce, hors texte, pax
PORTES L., canalisto expert de l'Entrepôt, pasermacien en chef de four an et F. h. (1880). Traite de la Vigne et de ses produits, priede de le profact de M. A. Carris, membre de labor d', directour de l'Éche superieur de phariet de la Paris 2. Il sivolames de plus de 700 pages chacur, avec de nombrouses figures dans le texte Plux de l'ouvrage e ropet de la Carris.
Le Tome In et le 1 <sup>er</sup> fascicule du tome II sont cu vente, la fin de l'ouvrage, qui se pai, e d'avance, sera remise aux souscripteurs en 1878
POLLSEN VA ) Microchimie vegétale, gardo pour les recherches phi tours magiques a usag des et d'anis, traduit d'après a texte al
dia e. preser in i tal is vogation l'vol. in-18, ca doquago per- le vor doge raight
1 ve to-8° de 700 pages 3° rdition des sugmentes, 1887 8 fc.

TASSS I	- Etat des forêts en France, travaix a facte o	
farmilies 1	presidre pour les relathir dans ses cou littous normales	ŧ,
I ctrack	re la 120 pagis 2 fr	
1 0.89	en A cate of the treatment of the an American agement ages Foreits at	

WINSCHLORD, in Esseran Gyrinisium de Zwickau Flore generale des Champignons obgrass et. 17 prie es et e 🗟 the tes les frances, des gentes et d's especes, traduit de Cathein the eta in it par J.-L. a LANESSAN, professour nurego a in Puru. 🕠 le moderna de Paris, 1 vol. 🙉 -18 de plus de 550 pages 🚬 🤏 🎉 Consequence become the contraction of the contracti

#### ZOOLOGIE ET ANTHROPOLOGIE

BÉRENGER-FERAUD J. J. B.), ingreens on chef de la matine -
La Race provençale Caracteres anthrop legiques, me un
coas hes apatudes, etc et ses peuplades d'or gine 1 vol in-
00 4 10 pa 208,
CORRE A ) professeur agrégo à l'Évote de Brest, - La Mère et
l'Enfant dans les races humaines, la-18 de 300 pages
avec figur a caus is texte 3 fr 50
DICTIONNAIRE DES SCIENCES ANTHROPOLOGIQUES, (Voir mux Dic-
tion ratioes
Hovelace (1 (Abel) - Les débuts de l'humanité. L'homme
primitif contemporain In-18 de 336 pages, aver 40 limit
als stexte 3 ir. %
HI XLEV TI.), secrétaire de la Société riyate de Londris et MAR-
TIN II -N . — Cours élémentaire et pratique de Biolo-
gie tra last le l'anglais par F. l'auxi a 1 vo un 18 de 400 pages 4 ff
LANESSAN J -L. de , professeur agrégo à last are maurel en la Fac asté
d Jac et ne la Faris Traité de Zoologie Protozoaires
1 bent vol.gr in-8 do 350 pages, avec une sal e a phasolique, a
300 figures that letex e 10 fe
Le trailé de la lig pa oft par ville les ou par les a lette ou alle pages orade
le tr. 5 (ODF) uses lgu es, consenant cancone i histo re complete d'un ou parsiman-
groupe Jam caux, exterm nes par une tub a unalyzique
1 - part v Les Protoziages part v  2 aut v Les Eufs et les Spermutizantes des Metazonnies. Les traces
200 Days at the opposite of the sea to the control of the control

cores so us presse 3" 4" at 5" par is I es Vers et les Mollusques
6" et 7" ostile - Les Arthropodes
8" 9" ( parte - Les Proto-Verteures et les Vertebres.

LANESSAN J.-L ac - Manuel de Zootomie, gu. le pratique pour la dissection des anumaux ver ebres et invertebrés a l'osage des otudiants en medecine, des ecoles veterinaires et des el mes qui

- PHILIPPON Gustave, ex-professeur d'Histoire naturelle au Lycce Hanri IV. Cours de zoologie, l'homme et les animaux, realige sulvant les nouvenux program, pour les lycces et collèges, et à l'asage des l'éclès normales primaires. Un jol. vol. 10-18 cart toile, de 500 pages, avec 300 figures dans le texte..... 4 fr. 30
- BOCHEBRINE (A -T de), aida naturaliste au Missiam d'ais oire naturelle de Paris Iconographie élémentaire du règne animal, comprenant a firura et la description des types fir lamentaix, represen aut chacana des grandes classes zochogiques et de ceux des races domastiques.

Cette publication est en zoologie, ce que la Flore française la professeur Bailion est en botanique. Toulefois is complexite de la zoologie a con luit l'auteur a des modifications dont i impossince capitale na peut e happer et se traduit des l'a partition d'én e des premieros soites Chaque planche porte un numero indiquant la place qu'elle doit recuper d'uns l'or tre methodique commençais, aux ver tebres pour finir aux profozoaires.

Les roces d'unestiques classues survant cet ordre para itunt au rang que chiu une d'altes doit occuper dans la serie unit une.

Le texte explicatel imprime au verso tabine de carque planche, comprete les description, l'exhitat, les minurs et l'emper de chaque ataunil.

Des generalités relatives aux notions de zoologie pure, d'unatom e, de classification, de distribution géographique, etc., seront données assurancem pour être rangées en tête de chacune des aurreses étalones

Pris de chaque some de dus planches en aut et dix couleurs. 1 fr. 25
Les series 1 a n sont en cente (novembre 1887. Louvrage sera public en
les series nu moins

realist Louis'. - L'instinct sexuel chez l'homme et chez les animaux i vol. in-18 de 300 pages.... . 3 fr 50

Marsoner - Atlandanatomis comparée des invertebrés, as a the preude de la la Mannie, processor à la Faure, de maisse est a la Faure, de maisse est en la Stal en 200 à par a de Marson à la remaine de la Marson à l'est en ce, l'est en 4 à remaisse de la partie de marson de faction de marson de la partie de marson de la partie de la faction de la partie de

Prix do l'avrage con piet, sa payant d'avance ... 36 fr.

VLION Eugene - Histoire naturelle des Religions. - At mane Hebry des mares. - Religions secondaires. - Christian name 2 vo. in 18 formant 710 pages ..... 7 fr.

WiGN's Miritz - De la Formation des espèces par la ségrégation, rabut de altemand, i vol. m-18...... 1 D. 50

#### MINERALOGIE ET PALÉONTOLOGIE

PONTES L. plarma im en chef de Chépita, de Loureine Manuel de mineralogie i voi in-18 des 18, curtonne diamant, le 366 pages, Nec 6, igures intercales dans le texte ...... 3 fr.

2:1 EL Katt , podesseur a l'inversit de Manich, et SCHIMPLE On professe : a . Université de 5 respourg. Traite de Paleon-tologie Traduit à l'ademand , an Ch. Barrois, malice le 100-ferences à la Figure des singres de Llo 3 ch. grant in 8 de 700 à 800 pages chicanianes 1,800 Egures dans le lexte.

# CHIMIE, ÉLECTRICITÉ ET MAGNÉTISME

- BARDET G. . Traité élémentaire et pratique d'électricité médicale avec une preface de M de pref C M GAMER, 1 beauvours :- 8 de 640 pages, avec 250 figures cans le cevi. 10 fr

- bordet de l'ARIS, ancien inierne des hopitaix de l'aris. Électricité médicale É. Los electrophysiologiques et coniques 1 vo. gr. in-8 de 800 pages, avec de nombreuses figures dans le texte. Cet ouvrage partitra en 3 fasciones. Les 1ºº et 2º fasciones sont en von e, ils forment 500 pages avec 140 fig...... 10 fr. Le 3º fascione paraitra en 1888
- BOLDET DE PARIS. La Photographie sans appareils pour la repréduction des dessins, gravares, photographies it objets plans quelcouque, in-8 avec 10 planemes hors texte en holiographie.

POSTAN I , professeur a Pleode de la Mon, et la SPHAND et l'
gestive Haphotemert suggestion 1 voluments at p. 4
GIBIER P.) Le Spiritisme Fakirisme occitorial in a in-18 de 400 pages avec i gares
GRAHAM (professeur - La chimie de la panification, trapa de l'auquais, i vol in-18 2 f-
HÉTET, pharmacian en chaf de la marine, professeur de chimie de l'hor o de medorine navane de Brest. Manuel de chimie de ganique avec ses applications a la mélectro à l'hygiene et a l'aximia più 1 vo. 10-18, de 880 pages, avec 50 figures dans e texte Broche, 8 fr. — Carloul 0 9 fr
HUGI ET R , an ien interne, laures, des hôpitiux de Paris, professeur de chim e a . École ce meaecine et cu pharmac e de Clerman Ferro e, pharmacien en chef des nospices — Traité de Pharmacie théorique et pratique 1 voi crand in sicarionne et 1,230 pag s, avec 430 mg res dans le texte
JAGNAUX R.), professeur de cum e à l'Association pullotechnique mentre de la Societé Minermogrape de France, a de la Societé 1 i maeu eurs cut s, etc. — Traité de chimie générale analytique et appliquée. 4 vol. pr. 10-8 formant 2,200 pages con 800 f.; dans le texte, et 2 planches en come it, hors texte 48 fr
AGNACX 3 — Traité pratique d'analyses chimiques et dessais industriels, me hou a nouve des pour le desale des substinces minerales miterais mé aux u mages et produ ts ter a l'usage des negenieurs, des chimistes, oes metallurgestes, et 1 vol 10-18 de 500 pages avec ligures. 6 fr MONANGE, prepurateur à la Faculte de me fectue de Paris Les Drogues chimiques, d'après le droguier de la Faculte 1 voi in-18 de 280 ages
PATEIN, pharmacia, en chaf de Laribotsiere, docteur es aciences Manuel de Physique medicale et pharmaceutique 1 fort vol. in 18 de 800 pages, avec 400 figures. Prix Brahe 8 fr. Cartoune dismant 9 fr.
OCHOROWICZ J., ancien professeur agreges i l'aiversité de Lembers La Suggestion mentale 1 vol. m-18 jesus de 500 p. 5 fr.
Skepto L'Hypnotisme et les Religions La lin du mer- veilleux, 2° ention, 1 vol. in-18 de 300 pages 2 fr 'o
YUNG fimite), Privat-Docent à l'Université de Geneve. Le Som- meil normal et le Sommeil pathologique, magnétisme : mal, hypnotisme, nevrose hysterique. 1 vol. 18-18 2 fr. 50





	Principles and an engineer and expensive state.
***************************************	
	1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 19
	7
P P	

